RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE 1) N° de publication : (A n'utiliser que pour les commandes de reproduction). 2383660

PARIS

A1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

Nº 78 07363 2 64) Composition et procédé de traitement de matières kératiniques avec des polymères cationiques et anioniques. Classification internationale (Int. Cl.²). A 61 K 7/06. Date de dépôt 14 mars 1978, à 16 h 19 mn. **83 23 3**3 Priorité revendiquée : Demande de brevet déposée dans le Grand-Duché de Luxembourg le 15 mars 1977, n. 76.955 au nom de la demanderesse. 41) Date de la mise à la disposition du B.O.P.I. - «Listes» n. 41 du 13-10-1978. public de la demande 10 Déposant : Société anonyme dite : L'OREAL, résidant en France.

- Invention de : Jean-François Grollier, Claire Fiquet, née Clorgues, Chantal Fourcadier, Claude Dubief et Danièle Cauwet, née Crozes.
- 73 Titulaire : Idem (71)
- Mandataire : Alain Casalonga, 8, avenue Percier, 75008 Paris.

La présente invention est relative à de nouvelles compositions à base de polymères, destinées à être utilisées dans le traitement des matières kératiniques et, en particulier, dans le traitement des cheveux ainsi que dans le traitement de la peau et des ongles.

On souhsite généralement obtenir, par exemple lors d'un traitement des fibres kératiniques tel, qu'en particulier, les cheveux, un démèlage facile, un toucher agréable, une souplesse des cheveux mouillés, ceux-ci devant, par ailleurs, etre faciles à mettre en plis et être non poisseux.

En ce qui concerne les cheveux secs, les traitements visent à obtenir des lo cheveux brillants, faciles à coiffer, non électriques, nerveux, doux au toucher, non poisseux, qui aient une bonne tenue, qui ne regraissent pas vite et qui donnent du volume à la chevelure.

On connaît de nombreuses compositions contenant, soit des polymères anioniques, soit des polymères cationiques. Ces compositions, si elles présentent un intérêt pour l'utilisateur dans la mesure où elles apportent certaines propriétés, notamment cosmétiques, ne permettent toutefois pas d'obtenir, simultanément, toutes les qualités recherchées.

Il en est de même pour le traitement de la peau par les compositions de polymères où on cherche à éviter que le revêtement soit glissant ou poisseux ou 20 dans le traitement des ongles où le film doit être brillant et dur tout en gardant une bonne souplesse évitant la rupture sous les contraintes mécaniques auxquelles ils sont soumis.

Parmi ces différents polymères, les polymères anioniques sont connus pour apporter certaines propriétés telles que le durcissement de la fibre kératinique 25 et la tenue de la chevelure. Ces polymères présentent, par ailleurs, des caractéristiques de brillance intéressantes, que l'on souhaite pouvoir utiliser dans le traitement des matières kératiniques.

Les polymères anioniques présentent, cependant, l'inconvénient de mal se fixer sur les matières kératiniques. C'est ainsi que lorsqu'on les applique sur 30 les cheveux dans des compositions qui ne sont pas destinées à être rincées telles que des lotions de mise en plis, des laques, des lotions restructurantes, on constate souvent un poudrage résultant d'une trop grande friabilité et à une mauvaise substantivité.

Ces polymères anioniques, bien que préconisés, ne peuvent, par ailleurs, 35 être utilisés efficacement dans des compositions destinées à etre rincées telles que des shampooings, ni dans des lotions dites rincées, utilisées pour obtenir un effet de conditionnement des cheveux ou dans des crèmes de traitement appliquées avant ou après coloration, décoloration, shampooing ou permanente. Ces polymères, comme cela est bien connu, s'éliminent, en grande partie, en effet, au lavage.

L'un des buts recherchés par la présente invention est de fixer des polymères anioniques à la matière kératinique qui peut être constituée, notamment, par les cheveux, la peau ou les ongles.

La demanderesse a découvert qu'il était possible, et contrairement à

5 l'enseignement de l'état antérieur de la technique, de fixer les polymères
anioniques sur les matières kératiniques, en quantités pouvant être importantes,
même au moyen de compositions destinées à etre rincées.

Les polymères cationiques sont bien connus dans l'état de la technique et se caractérisent, en particulier, par leur substantivité qui est d'autant 10 plus importante que le caractère cationique est plus marqué, et leur permet de se fixer et de se maintenir en particulier sur les cheveux. Ces polymères, lorsqu'ils sont utilisés sur les cheveux en facilitent le démêlage et leur communiquent douceur et souplesse.

Cependant, leur utilisation isolée ne permet pas de conférer aux matières 15 kératiniques et, en particulier, aux cheveux, aux ongles et à la peau, toutes les propriétés cosmétiques recherchées.

C'est ainsi que lorsqu'ils sont utilisés dans des compositions de traitement de la peau, ils présentent l'inconvénient de rendre la peau glissante et poisseuse; lorsqu'ils sont utilisés dans le traitement des cheveux, ceux-ci 20 manquent souvent de tenue; lorsqu'ils sont utilisés dans le traitement des ongles, le revêtement est trop souple.

La demanderesse a découvert, de manière surprenante, que l'accrochage de polymères anioniques à la matière kératinique était possible par leur utilisasation en combinaison avec des polymères cationiques.

Cet accrochage de polymères anioniques à la matière kératinique, par l'intermédiaire de polymère cationique, est dû, essentiellement, à une interaction entre ces deux types de polymères. Bien que la nature exacte de cette interaction ne soit pas parfaitement connue, on suppose que, dans certains cas, il s'agit d'un complexe pouvant être resolubilisé ultérieurement en cas de précipitation.

30 Cette interaction permet, par ailleurs, d'obtenir des résultats propres au produit résultant de celle-ci.

L'invention a donc pour objet principal, une composition destinée à être utilisée dans le traitement des matières kératiniques contenant au moins un polymère anionique et au moins un polymère cationique.

35 Un autre objet de l'invention est constitué par un procédé de fixation de polymères anioniques sur une matière kératinique.

ልበ

D'autres objets résulteront de la description et des exemples qui suivent. Les compositions, selon l'invention, sont, en général, destinées à être utilisées en cosmétique. Elles peuvent être employées, notamment, dans le traitement des cheveux, des ongles et de la peau. C'est ainsi que l'utilisation de l'association d'un polymère cationique avec un polymère anionique dans des lotions de mise en plis, des lotions restructurantes pour les cheveux, a permis de constater une diminution sensible du poudrage.

L'association conduit, de façon surprenante, lorsqu'elle est appliquée sur les ongles à un durcissement de ceux-ci.

5

20

La peau traitée avec des lotions du type "après rasage", "eau de toilette" reste lisse et souple.

Le résultat le plus surprenant est obtenu, toutefois, avec des compositions destinées à être rincées.

Il est possible, grâce à l'utilisation, sur les cheveux, de l'association selon l'invention, deffectuer directement après un shampooing contenant l'association, selon l'invention, des mises en plis ayant une bonne tenue dans le temps. Les cheveux traités avec ces shampooings de même qu'avec les lotions dénommées "rinse", les crèmes de traitement ainsi que toute composition dont l'application est habituellement suivie d'un rinçage, ont une bonne tenue dans le temps, du volume, du brillant et ont une électricité statique réduite.

On constate, par ailleurs, que la peau traitée avec une composition destinée à être rincée, telle qu'une mousse à raser, reste souple et lisse.

Certaines associations prévues dans le cadre de la présente invention peuvent être préférées suivant le résultat souhaité.

C'est ainsi que lorsqu'on souhaite obtenir, lors d'un traitement des cheveux, une bonne tenue, des résultats particulièrement intéressants sont constatés en utilisant en combinaison avec les polymères anioniques, des polymères cationiques fortement ou moyemement substantifs tels que ceux comportant un grand nombre de motifs à amine tertiaire ou quaternaire; lorsqu'on souhaite obtenir une chevelure douce, souple ayant du volume et d'électricité statique réduite, on constate des résultats intéressants en associant avec les polymères cationiques des polymères anioniques dérivés d'acide carboxylique et, en particulier, ceux dérivant d'acide acrylique ou méthacrylique, d'acide crotonique comportant au moins un motif différent de l'acétate de vinyle, ou d'anhydride maléique.

L'association donne des résultats avantageux lorsqu'elle est utilisée en combinaison avec un agent tensio-actif. Cet agent tensio actif peut jouer un rôle d'agent de transfert de l'association sur la matière kératinique et, dans certains cas, d'agent de solubilisation du précipité qui peut se former pour certaines associations de polymères cationiques et anioniques.

Des résultats intéressants sont obtenus, notamment, en associant le polymère cationique le plus substantif avec un agent tensio-actif faiblement anionique mais suffisant pour solubiliser, en cas de précipité, l'association pour entraîner de maximum de polymères anioniques sur les cheveux et pour obtenir une bonne tenue.

6

On utilisera de préférence, des agents tensio-actifs non ioniques à faiblement anioniques, en combinaison avec des polymères cationiques moyennement substantifs, du type des polyamino amides ou des polyalkylène amines et des polymères anioniques; des agents tensio-actifs fortement anioniques avec des polymères cationiques très substantifs du type cyclopolymères ou à ammonium quaternaire et des polymères anioniques.

En cas de formation de précipité lors du mélange du polymère anionique et du polymère cationique, il est possible d'utiliser en plus ou à la place de l'agent tensio-actif des solvants cosmétiquement acceptables ou de redissoudre le complexe par addition d'un excès soit du polymère anionique soit du polymère cationique.

Il est enfin possible d'agir sur le pH de la composition en vue de se trouver en solution. Il est ainsi possible de préparer et d'appliquer la composition selon l'invention sur la matière kératinique à un pH auquel l'association est soluble en milieu aqueux et d'appliquer ensuite une seconde composition pour se trouver à un pH au niveau de la matière kératinique donnant lieu à un dépôt maximum et, en particulier, à une précipitation de l'association sur la matière kératinique.

Une autre possibilité peut consister à préparer la composition dans des conditions de pH suxquelles l'association est soluble, de lyophiliser celle-ci 20 et de préparer la composition juste avant l'application sur la matière kératinique par dissolution dans le milieu approprié.

L'association selon l'invention peut enfin se former au niveau de la matrère kératinique, tels que les cheveux, ce qui peut présenter un intérêt lorsque les polymères ont tendance à précipiter dans les conditions d'application normales de la composition. Il est ainsi possible d'appliquer successivement une lotion ou un shampooing contenant le polymère cationique puis un shampooing contenant un polymère anionique, ce traitement pouvant comporter, éventuellement, une étape de rinçage intermédiaire ; de procéder à une permanente en utilisant dans la première composition réductrice, un polymère cationique et dans la seconde composition le polymère anionique avec l'agent fixateur de permanente. Ce procédé en deux temps permet, également, d'opérer dans des conditions de pH différent, ajustées de façon à se trouver dans les conditions de solubilité de chaque polymère et pour obtenir lors du mélange un pH donnant lieu à un bon dépôt sur la matière kératinique de l'association selon l'invention.

La composition à base de polymères destinée au traitement des matières kératiniques et, de préférence, au traitement des cheveux, de la peau ou des ongles, selon l'invention, est essentiellement caractérisée par le fait qu'elle contient au moins un polymère anionique et au moins un polymère cationique en milieu solvant.

Les polymères anioniques utilisés dans l'association selon l'invention présentent un poids moléculaire d'environ 500 à environ 5 millions et avantageusement d'environ 10 000 à environ 3 millions.

Les polymères cationiques utilisés dans l'association selon l'invention présentent un poids moléculaire d'environ 500 à environ 2 millions.

Les polymères cationiques utilisables dans la présente invention comportent un nombre important d'amines primaire, secondaire, tertiaire ou quaternaire.

Les polymères anioniques utilisables dans l'invention possèdent un nombre important de groupements sulfoniques, carboxyliques ou phosphoriques.

Les compositions ont un pH variant de 2 à 11 et, de préférence, de 4 à 10 et peuvent se présenter sous forme de solutions aqueuses, hydroalcooliques, de gels, d'émulsions, de crèmes, de lait, de dispersions.

Le milieu solvant peut être constitué par de l'eau ou tout autre solvant organique ou inorganique cosmétiquement acceptable ou un mélange de ceux-ci.

Les polymères cationiques utilisables dans la présente invention comportent un nombre important d'amines primaires, secondaires, tertiaires et/ou quaternaires. Ils ont un poids moléculaire d'environ 500 à environ 5 millions.

Parmi les polymères cationiques qui peuvent être utilisés selon

l'invention, on peut citer :

(1) - les dérivés quaternaires d'éthers de cellulose décrits dans le brevet français n° 1 492 597 incorporé par référence répondant à la formule développée :

10

où R_{Cell} est le reste d'un motif anhydroglucose,

y est un nombre valant environ 50 à environ 20 000 et chaque R représente individuellement un substituant qui est un groupe de formule générale :

οù

20 a est un nombre entier valant 2 ou 3;
b est un nombre entier valant 2 ou 3;
c est un nombre entier valant 1 à 3;
a est un nombre entier valant 0 à 10;
n est un nombre entier valant 0 à 3;
25 p est un nombre entier valant 0 à 10;
q est un nombre entier valant 0 ou 1;
R' est un radical de formule;

étant bien entendu que lorsque q est égal à zéro R' représente -H;
R₁, R₂ et R₃, pris individuellement, représentent chacun un radical alkyle, aryle, aralkyle, alkaryle, cycloalkyle, alcoxyalkyle ou alcoxyaryle, chacun des radicaux R₁, R₂ et R₃ pouvant contenir jusqu'à 10 atomes de carbone, étant bien entendu que lorsqu'il s'agit d'un radical alcoxyalkyle il y a au moins 2 atomes de carbone qui séparent l'atome d'oxygène de l'atome d'azote, et étant encore bien entendu que le nombre total des atomes de carbone présents dans les radicaux représentés par R₁, R₂ et R₃ est compris entre 3 et 12;

5

10

15

20

R₁, R₂ et R₃, pris ensemble, peuvent représenter avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés l'un des radicaux suivants : pyridine, α - méthyl-pyridine, 3,5 - diméthylpyridine, 2,4,6 - triméthylpyridine, N - méthylpipéridine, N - éthyl - pipéridine, N - méthyl - morpholine ou N - éthyl - morpholine; X est un anion;
V est un nombre entier égal à la valence de X;
la valeur moyenne de n par motif anhydroglucose de cet éther de cellulose est

la valeur moyenne de n par motif anhydroglucose de cet éther de cellulose est comprise entre 0,01 et environ 1, et la valeur moyenne de (m+n+p+q) par motif anhydroglucose de cet éther de cellulose est comprise entre environ 0,01 et environ 4.

Les polymères plus particulièrement préférés sont ceux répondant à la forquie (1) ci-dessus dans laquelle \underline{a} et \underline{b} sont égaux à 2, \underline{d} est égal à 0, \underline{m} , \underline{n} et \underline{p} ayant les valeurs susmentionnées \underline{k}' désigne hydrogène, \underline{R}_1 , \underline{R}_2 , \underline{R}_3 désignent méthyle. Les valeurs moyennes par motif anhydroglucosique sont de 0,35 à 0,45 pour \underline{n} et 1 à 2 pour la somme \underline{m} + \underline{p} , \underline{X} désigne chlorure.

Les éthers préférés selon l'invention ont des viscosités à 25°C de 50 à 35 000 centipoises, en solutions aqueuses à 2 % en poids, mesurées par la méthode ASTM D-2364-65 (viscosimètre Brookfield, modèle LVF, 30 tr/mn, broche n° 2), et ceux particulièrement préférés sont ceux produits par la firme Union Carbide Corporation, sous les marques "JR-125", "JR-400" et "JR-30M", qui désignent respectivement un polymère du type décrit ci-dessus, de viscosité égale à 125 centipoises, 400 centipoises et 30 000 centipoises.

(2) - Les cyclopolymères solubles dans l'eau ayant un poids moléculaire de 20.000 à 3.000.000 choisis parmi les homopolymères et copolymères ci-après, les homopolymères comportant comme constituant principal de la chaîne, des unités répondant à la formule (2) ou (2'):

dans laquelle R" désigne hydrogène ou méthyle, R et R' désignent indépendamment l'une de l'autre, un groupement alcoyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalcoyle dans lequel le groupement alcoyle a de préférence 1 à 5 atomes de carbone, un groupement amidoalcoyle inférieur et où R et R' reuvent désigner conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés des groupements hétérocycliques tels que pipéridinyle ou morpholinyle, associé à un anion cosmétique acceptable.

Les copolymères peuvent être des copolymères d'acrylamide ou de discétone acrylamide et de monomères fournissant dans le copolymère obtenu les motifs répondant à la formule (2). Ces polymères se présentent sous forme d'acétate, de borate, bromure, chlorure, citrate, tartrate, bisulfate, bisulfite, sulfate, phosphate, succinate.

Parmi les polymères d'ammonium quaternaire du type ci-dessus définis, ceux qui sont plus particulièrement préférés, sont l'homopolymère de chlorure de diméthyl diallyl ammonium vendu sous la dénomination MERQUAT 100 ayant un poids moléculaire inférieur à 100 000 et le copolymère de chlorure de diméthyl diallyl ammonium et d'acrylamide ayant un poids moléculaire supérieur à 500 000 et vendu sous la dénomination de MERQUAT 550 par la société MERCK.

Ces cyclopolymères sont décrits dans le brevet français 2 080 759 et son certificat d'addition n° 2 190 406. Les homopolymères et copolymères de formules 30 (2) et (2') peuvent être préparés comme décrit dans les brevets EUA n° 2 926 161 3 288 770 003 412 013, ces différents brevets étant incorporés par référence dans la présente description.

(3) - Homopolymères ou copolymères dérivés d'acide acrylique ou méthacrylique et comporant comme motif :

dans lequel R est H ou CH3

10 A est un groupe alcoyl linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalcoyl de 1 à 4 atomes de carbone.

 R_2 , R_3 , R_4 identique ou différent est un groupe alcoyl, ayant 1 à 18 atomes de carbone, benzyl.

R₅, R₆: H ou alcoyl ayant 1 à 6 atomes de carbone.

15 X désigne halogène tel que chlore, brome, méthosulfate.

Le ou les comomères utilisables appartiennent à la famille de :

- l'acrylamide,

5

- methylacrylamide,
- discétone acrylamide,
- 20 acrylamide et méthacrylamide substitué à l'azote par des alcoyls inférieurs,
 - esters d'alcoyls des acides acryliques et méthacryliques,
 - la vinylpyrrolidone.
 - ésters vinyliques

A titre d'exemple, on peut citer :

- · le copolymère d'acrylamide et de β méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium
- 25 méthosulfate vendu sous les dénominations Reten 205, 210, 220 et 240 par la Société Herculès.
 - les copolymères de méthacrylate d'éthyle, méthacrylate d'oley1, β méthacryloyloxydiéthyl méthylammonium méthosulfate référencés sous le nom de Quaternium 38 dans le Cosmetic Ingredient Dictionary.
- 30 le copolymère de méthacrylate d'éthyle, méthacrylate d'abiéthyl et β méthacryloyloxydiéthyl méthylammonium méthosulfate référencé sous le nom de Quaternium 37 dans le Cosmetic Ingredient Dictionary.
 - le polymère de β méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium bromure référencé sous le nom de Quaternium 49 dans le Cosmetic Ingredient Dictionary.
- 35 -le copolymère de β méthaxyloyloxyéthyltriméthylammonium méthosulfate et β méthacryloybxystéaryldiméthylammonium méthosulfate référencé sous le nom de Quaternium 42 dans le Cosmetic Ingredient Dictionary.

- le copolymère d'aminoéthylacrylate phosphate/acrylate vendu sous la dénomination Catrex par la Société National Starch, qui a une viscosité de 700 cps à 25°C dans une solution aqueuse à 18 %,
- ainsi que les composés décrits dans le brevet USP 3.372.149 incorporé par référence,

 les copolymères cationiques greffés et réticulés ayant un poids moléculaire de
 10.000 à 1.000.000 et de préférence de 15.000 à 500.000 résultant de la copolymérisation :
 - a) d'au moins un monomère cosmétique,
 - b) de méthacrylate de diméthylaminoéthyle,
- 10 c) de polyéthylène glycol, et

25

35

d) d'un réticulant poly insaturé,

décrits dans le brevet français 2 189 434 incorporé par référence,

Le réticulant est pris dans le groupe constitué par : le diméthacrylate d'éthylène glycol, les phialates de diallyle, les divinylbenzènes, le tétraally-loxyéthane et les polyallylsucroses ayant de 2 à 5 groupes allyle par mole de sucrose.

Le monomère cosmétique peut être d'un type très varié, par exemple, un ester vinylique d'un acide ayant de 2 à 18 atomes de carbone, un ester allylique ou méthallylique d'un acide ayant de 2 à 18 atomes de carbone, un acrylate ou méthacrylate d'un alcool saturé ayant de 1 à 18 atomes de carbone, un alkyl vinyléther dans le radical alkyle a de 2 à 18 atomes de carbone, une oléfine dérivé ayant de 4 à 18 atomes de carbone, un'hétérocyclique vinylique, un maléate de dialkyle ou de N,N-dialkylaminoalkyle dont les radicaux alkyle ont de 1 à 3 atomes de carbone ou un anhydride d'acide insaturé.

Le polyéthylène glycol a un poids moléculaire compris entre 200 et plusieurs millions et de préférence entre 300 et 30.000.

Ces copolymères greffés et réticulés sont de préférence constitués :

- a) de 3 à 95 % en poids d'au moins un monomère cosmétique/dans le groupe constitué par : l'acétate de vinyle, le propianate de vinyle, le méthacrylate de 30 méthyle, le méthacrylate de stéaryle, le méthacrylate de lauryle, l'éthylvinyléther, le cétylvinyléther, le stéarylvinyléther, l'héxène-l, l'octadécène, la N-vinyl-pyrrolidone et le mono maléate de N,N-diéthylaminoéthyle, l'anhydre maléique et le maléate de diéthyle,
 - b) de 3 à 95 % en poids de méthacrylate de diméthylaminoéthyle,
 - c) de 2 à 50 % en poids et de préférence de 5 à 30 % de polyéthylène glycol,
 - d) de 0,01 à 8 % en poids d'un réticulant tel que défini ci-dessus, le pourcentage du réticulant étant exprimé par rapport au poids total de a) + b) + c).

- a) les polymères de formule -A Z A Z (3) dans laquelle A désigne un radical comportant deux fonctions amine et de préférence -N et Z désigne le symbole B ou B'; B et B' identiques ou différents désignent un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée, comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substitué ou substitué par des groupements hydroxyle et pouvant comporter en outre des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, l à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; les atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupement éther ou thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, amine, alkylamine, alkénylamine, benzylamine, oxyde d'amine, ammonium quaternaire, amide, imide, alcool ester et/ou uréthane, ce polymère et son procédé de préparation sont décrits dans le brevet français 2 162 025
- b) Le polymère de formule -A Z₁ A Z₁ (4) dans laquelle A

 15 désigne un radical comportant deux fonctions amine et de préférence N

 et Z₁ désigne le symbole B₁ ou B'₁ et il signifie au moins une fois le symbole

 B'₁;

B₁ désigne un radical bivalent qui est un radical alkylène ou hydroxyalkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, B'₁ est un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et interrompu par un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle ayant éventuellement de l à 4 et de préférence 4 atomes de carbone, interrompue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle.

c) Le polymère de formule - A' - Z' - A' - Z' - (5) dans laquelle A' désigne un mélange de radicaux -N N- et + N CH 2
CH 2
COO -

30

Z' désigne B₁, B, B' ou B'₁ ayant la signification ci-dessus indiquée.

 d) Les sels d'ammonium quaternaire et les produits d'oxydation des polymères de formule (3) et (4) ci-dessus indiqués sous a) et b).

Les polymères de formule (4) et de formule (5) et leur pro-35 cédé de préparation sont décrits dans la demande française 2 280 361.

Les polymères de formule A - Z - A - Z - (3) et $A-Z_1-A-Z_1$ (4)

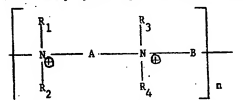
peuvent être préparés comme indique dans le brevet français 2 182 025.

Les polymères plus particulièrement préférés sont le produit

de polycondensation de la N, N'bis-(epoxy-2,3 propyl) piperazine ou de piperazine bis acrylamide et de la piperazine comme décrit dans les exemples 1,2 et 14 du brevet français 2 162 025, et les produits de polycondensation de pipérazine, de diglycolamine et d'épichlorhydrine ou de piperazine, d'amino-2 méthyl-

5 2 propanédiol 1,3 et d'épichlorhydrine comme décrit dans les exemples 2, 3,4,5 et : 6 de la demande de brevet français n° 2 280 361, incorporés par référence.

(5) - Les polymères quaternisés de formule :



- avec R₁, R₂, R₃ et R₄, égaux ou différents représentent des radicaux aliphatiques, alicycliques ou arylaliphatiques contenant au maximum 20 atomes de carbones ou des radicaux hydroxyaliphatiques inférieurs,

ou bien R_1 et R_2 et R_3 et R_4 , ensemble ou séparément constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont attachés, des hétérocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote,

ou bien R₁, R₂, R₃ et R₄ représentent un groupement

R', désignant hydrogène ou alcoyle inférieur

15

20

25 ·

30

35

R' désignant alcoyle inférieur

cu bien

R' 6 désignant hydrogène ou alcoyle inférieur

R', désignant alcoylène

D désignant un groupement ammonium quaternaire.

- A et B peuvent représenter des groupements polyméthyléniques contenant de 2 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés et pouvant contenir, intercalés dans la chaîne principale un ou plusieurs cycles aromatiques

ou un un plusieurs groupements

avec Y désignant O, S, SO, SO,

avec R'8 désignant bydrogène ou alcoyle inférieur

R'9 désignant alcoyle inférieur

- 20 ou bien A et R_1 et R_3 forment avec les deux atomes d'azote auxquels ils sont attachés, un cycle pipérazine.
 - X \(\therefore\) est un anion dérivé d'un acide minéral ou organique.
 - n est tel que la masse moléculaire soit comprise entre 1.000 et 100.000. Des polymères de ce type sont décrits, en particulier, dans le brevet
- 25 français 2 320 330 et les brevets des EUA 2 273 780, 2 375 853, 2 388 614, 2 454 547, 3 206 462, 2 261 002, 2 271 378, incorporés par référence.

D'autres polymères de ce type sont décrits dans les brevets des EUA 3 874 870, 4 001 432, 3 929 990, 3 966 904, 4 005 193, incorporés dans la présente description par référence.

Parmi ces polymères on peut mentionner les polymères quaternisés à base de motifs récurents de formules générales :

dans lesquelles :

10

15

20

35

X⁰ représente un anion dérivé d'un acide minéral ou organique : R est un groupement alkyle inférieur ou un groupement -CH₂-CH₂0H; R' est un radical aliphatique, un radical alicyclique ou un radical arylaliphatique, R' contient au maximum 20 atomes de carbone; R'₂ est un radical aliphatique ayant au maximum 20 atomes de carbone; R'₁ est un radical aliphatique, un radical alicyclique ou un radical arylaliphatique contenant au maximum 20 et au minimum 2 atomes de carbone ou bien les restes R et R'; respectivement R'₁ et R'₂ rattachés à un même atome d'azote constituent avec celui-ci un cycle pouvant contenir un second hétéroatome autre que l'azote;

A représente un groupement divalent ayant l'une des formules ci-après :

$$-CH_{2}$$

$$-(CH_{2})_{n} - S - (CH_{2})_{n} - CH_{2}$$

$$-(CH_{2})_{n} - 0 - (CH_{2})_{n} - CH_{2}$$

$$-(CH_{2})_{n} - S - S - (CH_{2})_{n} - CH_{2}$$

$$-(CH_{2})_{n} - SO - (CH_{2})_{n} - CH_{2}$$

$$-(CH_{2})_{n} - SO_{2} - (CH_{2})_{n} - CH_{2}$$
ou
$$-(CH_{2})_{n} - CH_{2}$$

30 n étant un nombre entier égal à 2 ou 3 ;

Al et également A représentent un groupement divalent de formule :

$$-(CH_2)_y - CH - (CH_2)_x - CH - (CH_2)_t -$$

dans laquelle x, y et t sont des nombres entiers pouvant varier de 0 à 11 et tels que la somme (x + y + t) est supérieure ou égale à 0 et inférieure à 18 et X représentent un atome d'hydrogène ou un radical aliphatique

- un groupement divalent de formule :

ou
$$-(CH_2)_{\overline{v}}$$
 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2

dans laquelle D et G représentent un atome d'hydrogène ou un radical aliphatique ayant moins de 18 atomes de carbone, et v, z et u sont des nombres entiers pouvant varier de 0 à 11, deux d'entre eux pouvant simultanément être égaux à 0, tels que la somme (v + z + u) soit supérieure ou égale à 1 et inférieure à 18, et tels que la somme (v + z + u) soit supérieure à 1 quand la somme (x + y + t) est égale à 0,

- un groupement divalent de formule :

15

10

ou
$$(CH_2)_n - 0 - (CH_2)_n$$

n étant défini comme ci-dessus.

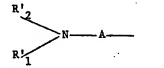
Les groupes terminaux des polymères de formule 7 peuvent être

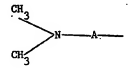
20 du type

25

3C

35





ou X----B---

Dans les formules générales 6 et 7 , X⁹ représente notamment un anion halogénure (bromure, iodure ou chlorure), ou un anion dérivé d'autres acides minéraux tels que l'acide phosphorique ou l'acide sulfurique, etc..., ou encore un anion dérivé d'un acide organique sulfonique ou carboxylique, notamment un acide alcanoïque ayant de 2 à 12 atomes de carbone (par exemple l'acide phénylacétique), l'acide benzoïque, l'acide lactique, l'acide citrique, ou l'acide paratoluène-sulfonique.

Le substituant R représente de préférence un groupement alkyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, lorsque R' respectivement R'₁ et R'₂ représentent un radical aliphatique, il s'agit notamment d'un radical alkyle ou cycloalkyle-alkyle ayant moins de 20 atomes de carbone et n'ayant de préférence pas plus de 16 atomes de carbone et en particulier de 1 à 8 atomes de carbone.

Lorsque R' respectivement R' représentent un radical alicyclique, il s'agit notamment d'un radical cycloalkyle à 5 ou 6 chaînons.

Lorsque R' respectivement R'₁ représentent un radical arylaliphatique, il s'agit notamment d'un radical aralkyle tel qu'un radical phénylalkyle dont le groupement alkyle comporte de préférence de 1 à 3 atomes de carbone; lorsque deux restes R et R' ou R'₁ et R'₂ attachés à un même atome d'azote constituent avec celui-ci un cycle, R et R' ou R'₁ et R'₂ peuvent représenter ensemble notamment un radical polyméthylène ayant de 2 à 6 atomes de carbone, et le cycle peut comporter un second hétéroatone, par exemple d'oxygène ou de soufre et en particulier peut représenter le radical-(CH₂)₂ - 0 - (CH₂)₂ - ;

R'₁ est de préférence un radical alkyle ayant 2 à 18 atomes de carbone et notamment 2 à 16 atomes de carbone, un radical benzyle ou un radical cyclohexyle.

10

15

20

25

Parmi les polymères de formule (7) on citera plus particulièrement ceux pour lesquels R'₁ est un radical éthyle, propyle, butyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle, hexadécyle, cyclohéxyle, ou benzyle; A₁ est un radical polyméthylène syant 3, 5, 6, 8, 9 ou 10 atomes de carbone éventuellement ramifié par un ou deux substituants alkyle ayant de 1 à 12 atomes de carbone; et B₁ est un radical o- ou p-xylylidène, ou B₁ est un radical polyméthylène ayant 3, 4, 5 ou 6 atomes de carbone éventuellement ramifié par un ou deux substituants alkyle ayant de 1 à 12 atomes de carbone, et de préférence -CH_ZCHOH-CH₂-

d'invention s'étend a l'utilisation cosmétique des polymères de formule 6 ou 7 dans lesquels les groupements A, B, R ou R', A₁, B₁, R', R' ont plusieurs valeurs différentes dans un même polymère 6 ou 7.

De tels polymères sont décrits en particulier dans les demandes de brevet français de la demanderesse N°2 270 846, 76 20261, incorporés dans la présente description par référence. Les polymères preférés sont ceux comportant les motifs suivants :

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & Br^{\Theta}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3} \\
 & Br^{\Theta}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\$$

n étant égal à environ 6.

5

10

25

Le poly (chlorure de diméthyl butenylammonium) — α w-bis(chlorure de triethanolammonium) vendu sous la dénomination ONAMER M par la société ONYX Chemical Co.

D'autres polymères de ce type et pouvant être utilisés dans la mise en ceuvre de l'invention sont ceux décrits dans la demande de brevet français 2 336 434 et, en particulier, ceux répondant à la formule susmentionnée dans laquelle B désigne un groupement :

Des polymères de ce type sont également décrits dans les brevets des E.U.A. 4 025 617, 4 025 627, 4 025 653, 4 026 945, 4 027 020, incorporés par référence.

On peut également utiliser selon l'invention des polymères de type ionène susnommé et répondant à la formule :

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
R_2
\end{bmatrix} A - \begin{bmatrix}
R_1 \\
R_2
\end{bmatrix} (CH_2)_n CO - B - OC - (CH_2)_n$$

dans laquelle :

A désigne un radical alcoylène ou hydroxyalcoylène linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé;

B désigne :

10

15

20

25

30

(a) un reste de glycol de formule - 0 - Z - 0 où Z désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié
ou un groupement répondant aux formules

où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation défini et unique ou un nombre quelconque de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation moyen;

(b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de la pipérazine de formule :

(c) un reste de diamine bis-primaire de formule

- NH - Y - NH -

où Y désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié ou le radical bivalent - CH2-CH2-S-S-CH2-CH2-;

(d) un groupement uréylène de formule - NH - CO - NH - R₁ désigne un radical alcoyle syant de 1 à 4 atomes de carbone; R₂ désigne un radical hydrocarboné linésire ou ramifié comportant de 1 à 12 atomes de carbone, les radicaux R₂ peuvent également désigner des groupements méthylène reliés entre eux et formant avec A ,lorsque A désigne un radical éthylèn

et les deux atomes d'azote, un radical bivalent dérivé de la pipérazine répondant à la formule :

X désigne un halogénure et, en particulier, bromure ou chlorure,

n désigne le nombre 1 ou un nombre entier de 3 à 10.

Ces polymères sont préparés suivant des procédés connus en eux-mêmes par polycondensation d'une diamine bis tertiaire, de formule :

$$\begin{bmatrix} R_1 \\ N-A-N \\ R_2 \end{bmatrix}$$

10

15

5 .

avec un composé bis-halo-arylé de formule :

$$X - (CH_2)_n - CO - B - OC - (CH_2)_n - X$$

les différents substituants ayant les mêmes significations que mentionnées ci-dessus.

Parmi ces polymères ceux plus particulièrement préférés sont ceux comportant les motifs suivants qui ont été préparés par polycondensation.

20

.de viscosité absolue 0,99 cps

25

de viscosité absolue 1,62 cps

de viscosité absolue 1,39 cps

de viscosité absolue 1,94 cps

10

15

20

de viscosité absolue 1,73 cps.

(6) Les copolymères de la vinylpyrrolidone de formule :

dans laquelle n est compris entre 20 et 99 et de préférence entre 40 et 90 moles % et m est compris entre 1 et 80 et de préférence entre 5 et 40 moles %; p représente 0 à 50 moles %, et n + m + p = 100; R₁ représente H ou CH₃; y désigne 0 ou 1; R₂ est -CH₂ - CHOH - CH₂- ou C_x H_{2x} dans lequel x = 2 à 18; R₃ représente CH₃, C₂ H₅, CH₂; R₄ désigne CH₃, C₂H₅.

X est choisi parmi C1, Br, I, 1/2 SO₄, HSO₄, CH₃SO₃;

et M est un motif monomère résultant de l'hétéropolymérisation utilisant au choix un monomère vinylique copolymèrisable. Les polymères peuvent etre préparés suivant le procédé décrit dans le brevet français 2 077 143, incorporé par référence.

Les copolymères préférés ont un poids moléculaire compris entre environ 100 000 et 1 000 000 tels que les produits commerciaux "Gafquat 734" et "Gafquat 755" de la "GAF CORPORATION" à New York.

(7) Les polyamino-amides (A) comme décrits ci-après:

5

10

15

20

25

30 -

(8) Les polyamino amides réticulés alkylés ou nonchoisis. dans le groupe formé par au moins un polymère réticulé soluble dans l'esu, obtenu par réticulation d'un polyamino-polyamide (A) préparé par polycondensation d'un composé acide sur une polyamine. Le composé acide est choisi parmi (i) les organiques dicarboxyliques, (ii) les acides aliphatiques mono et dicarboxyliques à double lisison éthylénique, (iii) les esters des scides précités, de préférence avec les alkanols inférieurs ayant de 1 à 6 atomes de carbone; (iv) les mélanges de ces composés. La polyamine est choisie parmi les polyalcoylène-polyamines bis primaires et mono- ordisecondaires. O à 40 moles % de cette polyamine peuvent être remplacées par une amine bis primaire de préférence l'éthylènediamine ou par une amine bis-secondaire de préférence la pipérazine et 0 à 20 moles % peuvent être remplacées par l'hexaméthylènenediamine. La réticulation est réalisée au moyen d'un agent réticulant (B) choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides, les anhydrides non saturés, les dérivés bis insaturés ; la réticulation est caractérisée par le fait qu'elle est réalisée au moyen de : 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyaminopolyamide (A) et généralement de 0,025 à environ 0,2 et en particulier. de 0,025 à environ 0,1 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide (A).

Ce polymère réticulé est perfaitement soluble dans l'eau à 10 % sans formation de gel ; la viscosité d'une solution à 10 % dans l'eau à 25°C est supérieure à 3 centipoises et habituellement comprise entre 3 et 200 centipoises.

Les acides utilisables pour la préparation des polyamino-polyamide (A) sont choisis parmi :

- les acides organiques dicarboxyliques saturés ayant de 6 à 10 atomes de carbone, par exemple les acides adipiques, triméthyl-2,2,4 et -2,4,4 adipique, téréphtaliques, les acides aliphatiques mono- et dicarboxyliques à double haison éthylénique, par exemple les acides acrylique, méthacrylique, itaconique.

On peut également utiliser les esters des acides ci-dessus cités ou des mélanges de deux ou plusieurs acides carboxyliques ou de leurs esters.

Les polyamines utilisables pour la préparation des polyamino-polyamides (A) sont choisis parmi les polyalcoylène-polyamines bisprimaires mono ou disecondaires, par exemple la diéthylène triamine, la dipropylène triamine, la triéthylène tétramine et leurs mélanges.

On utilise de préférence une quantité d'acide dicarboxylique et d'amines en proportions équimoléculaires par rapport aux groupements amines primaires des poly-alcoylène-polyamines.

La constitution des polyamino amides préférés (A) peut être représentée par la formule générale (I)

où R représente un radical bivalent qui dérive de l'acide utilisé ou du
15 produit d'addition de l'acide avec l'amine bis-primaire ou bis-secondaire.
Z représente :

1) dans les proportions de 60 à 100 moles %, le radical

$$- NH - \left((CH_2)_x - NH \right)_n$$
 (II)

où x = 2 et n = 2 ou 3 ou bien

x = 3 et n = 2

10

20

25

ce radical dérivant de la diéthylène triamine, de la triéthylène tétramine ou de la dipropylène triamine ;

2) dans les proportions de 0 à 40 moles % le radical (II) ci-dessus, dans lequel x = 2 et n = 1 et qui dérive de l'éthylènediemine, ou le radical

-N N- dérivant de la pipérazine ;

3) dans les proportions de 0 à 20 moles % le radical

- NH - (CH₂)₆ - NH - dérivant de l'hexaméthylènediamine.

La préparation des polyamino-amides (A) est décrit plus en détail dans la demande de brevet française n° 2 252 840.

Les polyamino-polyamides ainsi obtenus sont ensuite réticulés par addition d'un agent réticulant. On utilise comme agent réticulant un composé bifonctionnel choisi parmi (a) les épihalohydrines, par exemple l'épichlorhydrine; (b) les diépoxydes par exemple le diglycidyléther, le N, N'-bis époxy propyl pipérazine; (c) les dianhydrides, par exemple le dianhydride de l'acide butane tétracarboxylique, le dianhydride de l'acide pyromellitique; (d) les dérivés bis insaturés, par exemple la divinylsulfone, le méthylène bis acrylamide.

Les réactions de réticulation sont réalisées entre 20° C, à partir de solutions aqueuses de 20 à 30% de polyamino-polyamide auxquel: les on ajoute l'agent réticulant par très petites fractions jusqu'à obtenir un accroissement important de la viscosité mais sans toutefois atteindre le gel qui ne se solubiliserait plus dans l'eau. La concentration est alors rapidement ajustée à 10% par addition d'eau et le milieu réactionnel éventuellement refroidi.

10

15

20

25

Les groupements amines secondaires des polyamino-amides réticulés peuvent être alcoylés.

On peut utiliser comme agent alcoylant : un époxyde, par exemple le glycidol, l'oxyde d'éthylène, l'oxyde de pro pylène ; un composé à double liaison éthylénique, par exemple l'acrylamide

L'alcoylation des polyamino-amides réticulés est réalisée en solution aqueuse, à la concentration de 10 à 30%, à une température comprise entre 10 et 95°C. Le taux d'alcoylation par rapport à la basicité totale varie de 0 à 80 %.

Les polyamino-amides réticulés et éventuellement alcoylés ne comportent pas de groupement réactif et n'ont pas de propriétés alcoylantes et sont chimiquement stables. Parmi les polymères polyamino-amides (A) et les polymères polyamino-amides (A) réticulés et éventuellement alcoylés préférés figurent les polymères ci-après :

Le polymère dénommé K I résultant de la polycondensation de quantités équimolaires d'acide adipique et de diéthylène triamine.

Le polymère dénommé K la résultant de la réticulation du polymère K l'avec l'épichlorhydrine (11 moles d'épichlorhydrine pour 100 groupements amine.).

Le polymère réticulé dénommé K Ib résultant de la réticulation du polymère K I avec le méthylène-bis-acrylamide (12,1 moles de méthylène-bis-acrylamide par 100 groupements amine du polyamino-polyamide).

10

15

20

25

30

Le polymère dénommé K Ic résultant de la réticulation du polymère K I avec la N, N'-bis-époxy-propyl-pipérazine (7,3 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino amide).

Le polymère dénommé K id résultant de la réticulation du polymère K i par la divinyl sulfone (13,9 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino amide).

Le polymère dénommé K le résultant de la réticulation du polymère K l avec le bis-acrylamide de la pipérazine.

Le polymère dénommé II résultant de la polycondensation de 3 moles d'acide adipique avec une mole de pipérazine et 2 moles de diéthylène triamine.

Le polymère dénommé K IIa résultant de la réticulation du polymère K II avec l'épichlorhydrine (13, 2 moles de réticulant pour 100 groupements amines du polyamino amide).

Le polymère dénommé K III résultant de la polycondensation de quantités équimolaires d'acide adipique et de triéthylène tétramine. polymère Le polymère dénommé K IIIa résultant de la réticulation du;

K III avec l'épichlorhydrine (7,8 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino amide).

Le polymère dénommé K IIIb résultant de la réticulation du polymère K III avec le méthylène-bis-acrylamide (3,4 moles de réticulant pour 100 groupements amines du polyamino amide).

Le polymère dénommé K IV résultant de la polycondenméthyle sation du produit de réaction de 2 moles d'itaconate de /et de 1 mole d'éthylène diamine avec la diéthylène triamine.

5

10

15

20

25

Le polymère dénommé K IVa résultant de la réticulation du polymère K IV avec l'épi chlorhydrine (22 moles d'épichlorhydrine pour 100 groupements amine du polyamino amide).

Le polymère dénommé K IVb résultant de la réticulation du polymère K IV avec le méthylène-bis-acrylamide (16 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino amide).

Le polymère dénommé K V résultant de la polycondensationdin mélange de 2 moles d'acrylate de méthyl et de 1 mole d'éthylène diamine avec la diéthylène triamine.

Le polymère 'K Va résultant de la réticulation du polymère 'K V avec l'épichlorhydrine.

Le polymère dénommé K VI résultant de la polycondensationdun mélange de 2 moles de méthacrylate de méthyle/et de 1 mole d'éthylène diamine avec la diéthylène triamine.

Le polymère dénommé K VIa résultant de la réticulation du polymère K VI avec le méthylène-bis-acrylamide (21,4 moles de réticulant pour 100 groupements amines du polyamino amide).

Le polymère K VII résultant de l'alcoylation au glycidol du polymère K Ia.

Le polymère dénommé KvIII résultant de l'alcoylation à l'acrylamide du polymère K Ia.

La préparation de tous ces polymères est décrite dans la demande française N° 2 252.840, incorporée par référence.

5

10 .

. 15

30

- (9) Les polyamino-amides réticulés solubles dans l'eau obtenus par la réticulation d'un polyamino-amide (A ci-dessus décrit) au moyen d'un agent réticulant choisi dans le groupe formé par :
- (I) les composés choisis dans le groupe formé par (1) les bis halohydrines (2) les bis azétidinium, (3) les bis haloacyles diamines, (4) les bis halogénures d'alcoyles;
- (II) les oligomères obtenus par réaction d'un composé (a) choisi dans le groupe formé par (1) les bis halohydrines, (2) les bis azétidinium,
 (3) les bis haloacyles de diamines, (4) les bis halogénures d'alcoyles,
 (5) les épihalohydrines, (6) les diépoxydes, (7) les dérivés bis insaturés, avec un composé (b) qui est un composé bifonctionnel réactif visàvis du composé (a);
- (III) le produit de quaternisation d'un composé choisi dans le groupe formé
 par les composés (a) et les oligomères (II) et comportant un ou plualcoylables
 sieurs groupements amine tertiaires totalement ou partiellement avec un agent alcoylant (c) choisi de préférence d...
 dans le groupe formé par les chlorures, bromures, iodures, sulfates,
 mésylates et tosylates de méthyle ou d'éthyle, le chlorure ou bromure
 de benzyle, l'oxyde d'éthylène, l'oxyde de propylène et le glycidol, la
 réticulation étant réalisé au moyen de 0,025 à 0,35 moles, en particulier de 0,025 à 0,2 mole et plus particulièrement de 0,025 à 0,1
 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino amide.

Les bis halohydrines sont obtenues par réaction d'une épihalohydrine comme l'épichlorhydrine ou l'épibromhydrine avec des composés bifonctionnels comme des bis amines secondaires, des amines primaires, des diols, des bis phénols ou des bis mercaptans.

Elles peuvent être des intermédiaires directs pour la préparation des bis époxydes, mais, inversement, elles peuvent en dériver par ouverture du cycle oxirane avec un hydracide comme l'acide chlorhydrique ou bromhydrique. Dans les deux cas, l'atome d'halogène peut être relié au dernier ou à l'avant-dernier atome de carbone sans que sa position soit préjudiciable à la réactivité du réticulant ou aux propriètés du produit final.

A titre d'exemples, on peut citer les dihalohydrines suivantes :

$$X - CH_2 - CHOH - CH_2 - N$$
 $N - CH_2 - CHOH - CH_2 - N$
 $N - CH_2 - CHOH - CH_2 - N$

$$x-CH_2$$
 - $CHOH$ - CH_2 - N - $(CH_2)_n$ - N - CH_2 - $CHOH$ - CH_2 X $n = 2 a 6$ CH_3

10
$$X - CH_2 - CHOH - CH_2 - N - CH_2 - CHOH - CH_2 X$$

$$R = C_n H_{2 n + 1}$$
ou encore $-(CH_2 - CH_2 - O)_m H$

$$n = 1 \ge 18$$
 $m = 1 \text{ ou } 2$

15

$$x - CH_2 - CHOH - CH_2 - S - (CH_2)_q - S - CH_2 - CHOH - CH_2 x$$
 $q = 2 a 6$

Les composés bis azétidiníum dérivent des N,N dialcoyl halogéno 20 hydroxy propylamines par cyclisation. ... Cependant, la cyclisation peut

être difficile pour certaines amines stériquement encombrées.

Comme la réactivité des groupements azétidinium est peu différente de celles des groupements épihalohydrine, on pourra utiliser aux fins de l'invention les composés, dérivés des bis halohydrines pour lesquelles les motifs halohydrine sont reliés au reste de la molécule par des groupements azote tertiaire, et comportant deux groupements azétidinium ou un groupement azétidinium et un groupement halohydrine.

Les bis haloacyl diamines utilisables comme réticulants peuvent être représentés par la formule suivante

$$X - (CH_2)_n - CON - A - NCO - (CH_2)_n X$$

10

15

2Ò

30

35

X = Cl ou Br A = CH2CH2, -CH2-CH2-CH2- ou - C - n désigne un nombre compris entre 1 et 10 0

 $R_1 = R_2 = H$ ou R_1 et R_2 peuvent être reliés entre eux et désigner ensemble le radical éthylène. Quand $A = \frac{-C}{C} - \frac{R_1 = R_2}{C} = H$

Sont particulièrement intéressants aux fins de l'invention, les bis chloroacétyl on les bis bromo undecanoyl de l'éthylène diamine ou de la pipérazine.

Les bis halogénures d'alcoyles utilisables selon l'invention peuvent être représentés par la formule générale suivante :

$$X - (CH_2)_{X} (Z)_{m} = \begin{bmatrix} CH_3 & CH_3 \\ N \oplus - A - N \oplus \\ CH_3 & CH_3 \\ X \ominus & X \ominus \end{bmatrix}_{n} (CH_2)_{X} - X$$

$$0 \text{ if } X = C1 \text{ ou Br}, Z \text{ désigne } C \qquad C \text{ if } X = 1 \text{ is } 3$$

m = 0 ou 1 n = 0 ou 1

m et n ne pouvant en même temps désigner 1. Quand m = 1 x = 1

A désigne un radical hydrocarboné saturé divalent en C2, C3, C4 ou C6 ou bien le radical hydroxy-2 propylène.

Les oligomères utilisables dans l'esprit de l'invention sont des mélanges statistiques de composés obtenus par réaction

d'un composé (a) décrit dans les groupes I et II avec un composé bifonctionnel (b) réactif vis-à-vis de ces composés (a), c'est-à-dire d'une façon générale les amines bis secondaires comme la pipérazine, les amines bis tertiaires comme les N, N, N', N'-tétraméthyl éthylène-, propylène, butylène-,
ou hexaméthylène-diamine, les bis-mercaptans tels que l'éthane dithiol-1,2
ou les bis-phénols tels que le "Bis phénol A" ou (dihydroxy-4,4'-diphényl)2,2 propane.

Les proportions molaires de b par rapport à a sont comprises entre 0,1 et 0,9.

Les réactions d'oligomérisation sont généralement réalisées à des températures comprises entre 0 et 95° C et de préférence de 0° à 50° C dans l'eau, ou dans un solvant comme l'isopropanol, le t-butanol, l'acétone, le benzène, le toluène, le diméthyl-formamide, le chloroforme.

5

15

20

25

Les réactions de quaternisation conduisant à un produit de quaternisation décrit ci-dessus sous III sont réalisés entre 0 et 90° C dans l'eau ou dans un solvant comme le méthanol, l'éthanol, l'isopropanol, le t-butanol, les alcoxy éthanols, l'acétone, le benzène, le teluène, le diméthylformamide, le chloroforme.

Les groupements amines secondaires des polymères polyamino-amides réticulés ci-dessus peuvent être alcoylés, ce qui augmente leur solubilité dans l'eau.

On peut utiliser comme agent alcoylant:

- un époxyde, par exemple le glycidol, l'oxyde d'éthylène, l'oxyde de propylène;
- (2) un composé à double liaison éthylénique, par exemple l'acrylamide,

L'alcoylation des polyamino-amides réticulés est réalisée en solution aqueuse, à la concentration de 10 à 30 %, à une température comprise entre 10 et 95° C.

Parmi les réticulants et les polymères réticulés préférés choisis parmi ceux ci-dessus décrits, on peut énumérer les suivants:

- Réticulant R Ia -

Ce réticulant, de formule

est préparé comme indiqué ci-après:

10

15

20 .

A 236 g de solution chloroformique contenant 57,2 g (0,289 mole) de bis (époxypropyl) pipérazine on ajoute en une heure, 36,4 g (0,289 mole) de sulfate de diméthyle en maintenant le milieu réactionnel sous agitation à 30° C.

Le dérivé quaternisé est ensuite précipité de sa solution dans un grand excès d'éther. Après séchage, on recueille une huile très visqueuse. Son titre en époxyde est de 5,19 meq/g.

Polymère KA. Ib -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K I avec le réticulant RI a, comme indiqué ci-après :

A 500 g de solution aqueuse contenant 100 g (0,585 équivalent d'amine) de polyamino-amide K I (préparé par condensation de quantités équimolaires d'acide adipique et de diéthylènetriamine), on ajoute à température ambiante, 22 g (0,057 mole) du réticulant R Ia, puis on porte la température du milieu réactionnel à 90° C.

Après 20 minutes, on observe une gélification de la solution. On ajoute alors rapidement 698 g d'eau. On obtient une solution limpide de couleur jaune vert à 10 % de matière active. La viscosité mesurée à 25° C est de 0,68 p à 87,93 sec. -1.

Réticulant R IIa -

Ce réticulant de formule .

$$CH_{2} - CH - CH_{2} - N - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2}$$
 $CH_{3}SO_{4}$
 $CH_{3}SO_{4}$
 $CH_{3}SO_{4}$

est préparé comme i ndiqué ci-après:

5

10

15

20

25

A 187,3 g de solution chloroformique contenant 54,9 g (0,277 mole) de bis (époxypropyl) pipérazine, on ajoute en une heure 70 g (0,555 mole) de sulfate de diméthyle en maintenant le milieu réactionnel sous agitation à 30° C.

Le milieu épaissit au cours de l'addition et prend en masse après plusieurs heures à température ambiante. La pâte est dissoute à chaud dans le diméthylformamide. A froid la solution abandonne des cristaux blancs de point de fusion 205°C et dont l'indice d'époxyde est de 4,25 meq/g.

Polymère KA IIb -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K I avec un réticulant R IIa, comme indiqué ci-après :

A 476 g de solution aqueuse contenant 95,2 g (0,557 eq d'amine) de polyamino-amide K I, on ajoute à température ambiante 20 g (0,0425 mole) du réticulant préparé ci-dessus. Le mélange réactionnel est maint enu sous agitation à 90° C pendant 1 heure puis la solution est ramenée à 10 % de matière active par addition de 656 g d'eau.

. La solution est limpide, de couleur jaune-vert. La viscosité mesurée à 25° C est de 0,27 p à 87,93 sec. $^{-1}$.

Réticulant R IIIa -

C'est un réticulant oligomère bis-insaturé obtenu à partir de bis-acrylamide de la pipérazine et de pipérazine dans les proportions molaires de 3/2 de la façon suivante:

5

A 380 g de solution aqueuse contenant 194 g de bis-acrylamide (1 mole) on ajoute en une heure entre 10 et 15° C, 223 g de solution aqueuse contenant 56,8 g (0,66 mole) de pipérazine. Le milieu réactionnel est ensuite abandonné 24 heures à température ambiante. La solution se trouble et épaissit. Elle est clarifiée par chauffage puis coulée goutte à goutte dans 5 litres d'acétone. Le réticulant précipite. Après filtration et séchage on recueille un solide blanc dont l'extrait sec est de 80 %.

Polymère KA . IIIb -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K I avec le réticulant R IIIa de la façon suivante:

15

10

A 370 g de solution aqueuse contenant 111 g (0,649 eq. d'amine) de polyamino-amide K I, on ajoute, à température ambiante, 50 g du réticulant préparé ci-dessus puis on porte la température du milieu réactionnel à 90° C. Après 30 minutes le milieu gélifie. On ramène rapidement la solution à 10 % d'extrait sec par addition de 1050 g d'eau.

20

25

On obtient une solution limpide jaune-vert dont la viscosité mesurée à 25° C est égale à 58 centipoises.

Réticulant R IVa -

Réticulant oligomère bis-halohydrine préparé à partir d'épichlorhydrine et de pipérazine dans les proportions molaires de 5/4 et ayant la formule:

n = 4

Ce réticulant est préparé de la façon suivante:

A 541 g de solution aqueuse contenant 69,4 g (0,806 mole) de pipérazine, on ajoute pendant une heure sans dépasser 20° C, 92,5 g (1 mole) d'épichlorhydrine. Le milieu réactionnel est encore maintenu une heure sous agitation à 20° C puis à la même température on ajoute 60 g (0,6 mole) de soude à 40 % en une heure.

Polymère KA IV b -

5

10

15

20

25

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K I avec le réticulant R IVa de la façon suivante:

A 787,5 g de solution aqueuse contenant 157,5 g (0,92 meq. en amine) de polyamino-amide K I, on ajoute, à température ambiante, 268 g de solution aqueuse contenant 54,9 g de réticulant préparé ci-dessus. La température du milieu réactionnel est maintenue 4 h 50 mn à 90° C. On observe alors une gélification. Par addition rapide de 1100 cc d'eau on obtient une solution limpide à 9,85 % de matière active et dont la viscosité mesurée à 25° C est égale à 73 centipoises.

Réticulant R Va -

Réticulant quaternisé de formule :

C1
$$CH_2$$
-CHOH- CH_2
 CH_3
 CH_3

est préparé de la façon suivante:

A 330 g de solution aqueuse contenant 67,7 g (0,752 équivalent d'amine) du réticulant RIVa, on ajoute en une heure et sans dépasser 30° C, 47,4 g (0,376 mole) de sulfate de diméthyle. Le milieu réactionnel est maintenu sous agitation encore 2 heures à cette température.

Polymère KA Vb -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K. I avec le réticulant R Va de la façon suivante :

A 327,7 g de solution aqueuse contenant 65,5 g (0,383 équivalent d'amine) polyamino-amide K I, on ajoute, à température ambiante, 155 g de solution aqueuse contenant 47,25 g de réticulant préparé ci-dessus. Après 4 heures de chauffage à 85° C, le milieu réactionnel gélifie.

Par addition rapide de 645 g d'eau, on obtient une solution limpide à 10 % de matière active. La viscosité mesurée à 25° C est de 0,47 poise à 67,18 sec. -1.

Réticulant R VIa -

Ce réticulant bis azétidinium de formule :

HO
$$CI^-$$
 OH CH_2 - $CHOH$ - CH_2 - N OH

est préparé comme indiqué ci-après:

10

15

20

25

A 50 g (0,212 mole) de bis pipérazine-1,3 propanol-2, préparé par addition de l'épichlorhydrine sur la pipérazine, selon l'exemple 15 de la demande française N° 72 42279 du 29 novembre 1972, dissous dans 100 g d'alcool absolu, on ajoute, entre 0 et 5° C, 43,5 g (0,47 mole) d'épichlorhydrine. Le milieu réactionnel est abandonné 24 heures à 0° C puis le réticulant est précipité de sa solution dans un grand excès d'éther. On isole un solide blanc présentant un point de ramollissement vers 120° C.

Polymère KA VIb -

 $\label{eq:constraint} \mbox{Ce polymère.est obtenu par réticulation du polymère : } K \ \mbox{ I}$ avec le réticulant R VIa de la façon suivante:

A 386 g de solution aqueuse contenant 77,2 g (0,452 équivalent d'amine) de polyamino amide K I, on ajoute, à température ambiante, 15,4 g (0,036 mole) de réticulant R VIa. Après 2 h 30 de chauffage à 90° C le milieu gélifie. Par addition rapide de 525 g d'eau, on obtient une solution limpide à 10 % de matière active. La viscosité mesurée à 25° C est de 0,7 poise à 67,18 sec. -1.

Réticulant R VIIa -

10

15

20

25

30

Ce réticulant bis-(chloracétyl)pipérazine de formule :

est préparé par condensation de 2 molécules de chlorure de chloracétyle sur une molécule de pipérazine en présence d'hydroxyde de sodium ou de méthylate de sodium.

Polymère K VIIb -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère . K I avec le réticulant R VIIa de la façon suivante :

A 1000 g de solution aqueuse contenant 200 g (1,170 éq d'amine) du polyamino amide K I, on ajoute, à température ambiante, 24 g (0,1 mole) de bis-(chloracétyl) pipérazine, puis on porte la température du milieu réactionnel à 90° C. Après 30 minutes de chauffage on observe une gélification du milieu.

On ajoute rapidement 1216 g d'eau et on poursuit le chauffage à 80° C pendant une heure. On obtient une solution limpide à 10 % de matière active dont la viscosité mesurée à 25° C est de 0,29 poise à $88,41 \, \mathrm{sec.}^{-1}$.

Réticulant R VIIIa -

Ce réticulant bis-(1,1-bromo undécanoyle) pipérazine de formule :

est préparé par condensation de 2 moles de bromure de bromoundécanoyle sur une mole de pipérazine en présence d'hydroxyde de sodium ou de méthylat e de sodium.

Polymère KA VIIIb -

Ce polymère est obienu par condensation du polymère K I avec le réticulant R VIIIa de la façon suivante:

A 113,3 g de solution aqueuse contenant 56,7 g (0,33) eq. d'amine) de polyamino amide K I, on ajoute, à température ambiante, 60 g d'une solution isopropanolique contenant 10 g (0,017 mole) de bis-(1,1-bromo undé canoyle) pipérazine. Le milieu réactionnel est chauffé 2 h 30 à reflux de solvant. On distille alors l'isopropanol tout en ajoutant de l'eau jusqu'à l'obtention d'une solution aqueuse de résine à 10 % de matière active. La solution est légèrement opalescente, sa viscosité mesurée à 25° C est de O,052 poise à 87,93 sec. -1.

Réticulant R IXa

10

10

15

Ce réticulant oligomère statistique de formule :

est préparé) à partir d'épichlorhydrine, de pipérazine et de soude dans les proportions molaires 4/3/2.

A 1149 g de solution aqueuse contenant 172 g (2 moles) de pipérazine on ajoute en 1 heure 246,7 g (2,66 moles) d'épichlorhydrine en maintenant le milieu réactionnel sous agitation et à 20° C.

Après une nouvelle heure d'agitation à 20° C on ajoute à la même température et en l'espace d'une heure 133 g (1,33 mole) d'hydro-xyde de sodium à 40 %. On observe une précipitation au cours de la neutra-lisation. On ajoute 638 g d'eau et on chauffe quelques minutes à 50° C pour obtenir une solution limpide.

Polymère KA IX b -

Ce polymère est préparé par réticulation du polymère K I avec le réticulant R IXa de la façon suivante :

A 2000 g de solution aqueuse contenant 400 g (2,34 équivalents d'amines) de polyaminoamide K I, on ajoute 584 g de solution aqueuse contenant 99,8 g de réticulant R IXa, puis le milieu réactionnel est maintenu sous agitation à 90° C pendant 5 heures. On ajoute alors 2414 g d'eau pour obtenir une solution limpide à 10 % de matière active et dont la viscosité mesurée à 25° C est de 0,22 poise.

10

Réticulant R Xa

Ce réticulant oligomère statistique de formule :

est préparé 'à partir d'épichlorhydrine, pipérazine et de soude dans les proportions molaires 3/2/1.

15

A 1221 g de solution aqueuse contenant 172 g (2 moles de pipérazine on ajoute en 1 heure et à 20° C 277,5 g (3 moles) d'épichlorhydrine, en maintenant le milieu réactionnel sous agitation et à 20° C. Après une nouvelle heure d'agitation on ajoute, à la température de 20° C, 100 g (1 mole) d'hydroxyde de sodium en solution à 40 % dans l'eau.

20

Par addition de 727,5 g d'eau et après quelques minutes de chauffage on obtient une solution limpide.

Polymère . KA Xb -

Ce polymère est obtenu par réticulation du polymère K I avec réticulant R Xa de la façon suivante :

25

A 2000 g de solution aqueuse contenant 400 g (2,34 équivalents d'amines) de polyamino-amide K I, on ajoute 472 g de solution aqueuse contenant 83,8 de réticulant préparé dans l'exemple Xa. Le milieu réactionnel est maintenu sous agitation à 90° C et après 4 heures de chauffage on observe une gélification de la solution.

La solution est ramenée rapidement à 10 % de matière active par addition de 2326 g d'eau.

On obtient une solution limpide dont la viscosité mesurée à 25°C est de O,64 poise à 88,4 sec. 1.

Ces réticulants et polymères ci-dessus indiqués sont décrits dans la demande française N° 77 06031 du 2 mars 1977, incorporée dans la description par référence.

(10). Les dérivés de polyamino-amides solubles dans l'eau résultant de la condensation de polyalcoylène polyamines avec des acides polyarboxyliques suivie d'une alcoylation par des agents bifonctionnels.

Les polyaminoamides plus particulièrement utilisables dans la présente invention sont des composés résultant de la réaction de polyalcoylène polyamines contenant deux groupements amino primaires, au moins un groupement amino secondaire et des groupements alcoylène renfermant 2 à 4 atomes de carbone avec des acides dicarboxyliques répondant à la formule :

$$HOOC - C_m H_{2m} - COOH$$

5

10

15

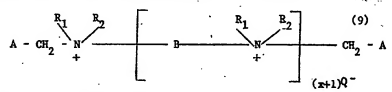
20

25

30

dans laquelle m désigne un nombre entier de 4 à 8 ou avec un dérivé de tels acides. Le rapport molaire de ces réactifs est compris de préférence entre 4 : 5 et 6 : 5.

Le polyamide résultant de cette réaction est alcoylé par des agents d'alcoylation bifonctionnels répondant à la formule : concesse



où x désigne un nombre entier compris entre 0 et 7,

où R, désigne halogène et de préférence chlore ou brome,

 ${\bf R_1}$ et ${\bf R_2}$ désignent un groupement alcoyle ou hydroxyalcoyle inférieur, comportant 1 à 4 atomes de carbone,

B représente un radical alcoylène contenant 2 à 6 atomes de carbone, un radical - CH₂ - CH - CH₂-, - (CH₂)_y - NH - CO - NH - (CH₂)_y -

où y est égal à un nombre entier de 1 à 4,0 désigne halogène, sulfate, méthosulfate.

Les polymères plus partculièrement préférés sont ceux pour

lesquels A désigne -CH - CH₂, R₁ et R₂ désignent un groupement alcoyle

inférieur et en particulier méthyle et x est égal à 0.

La quantité d'agent d'alcoylation bifonctionnel est telle qu'il se forme des dérivés de polyamino-amides de poids moléculaire élevé mais solubles dans l'esu.

.../...

De tels polymères sont décrits entre autres dans le brevet français 1 583 363. incorporé par référence.

Des polymères préférés de ce type sont les copolymères acide adipique-dialcoylaminohydroxylalcoyl-dialcoylène triamine dans les-. quels le radical alcoyle comporte 1 à 4 atomes de carbone et désigne de préférence méthyle, éthyle, propyle.

Les composés permettant d'obtenir des résultats particulièrement remarquables sont les copolymères acide adipique-diméthylamino hydroxy-propyl-diéthylènetriamine vendus sous la dénomination Cartarétine F, F_4 ou F_8 par la société SANDOZ.

10

15

20

25

30.

35

40

Ces copolymères ont une teneur en azote de 17,0 à 18,0 % en poids, une viscosité mesurée dans une solution aqueuse à 30 % en poids de 350 à 800 centipoises à 20°C (déterminé par un viscosimètre Brookfield utilisant une broche N° 3 à 30 tours par minute).

Les polymères obtenus par réaction d'une polyalkylène polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique, et des acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant 3 à 8 atomes de carbone. Le rapport molaire entre la polyalkylène polyamine et l'acide dicarboxylique étant compris entre 0,8 : 1 et 1,4 : 1 ; le polyamide en résultant étant amené à réagir avec l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d'épichlorhydrine par rapport au groupement amine secondaire du polyamide compris entre 0,5 : 1 et 1,8 : 1, les brevets EUA 3,227.615, 2,961.347 incorporés par référence.

Des polymères particulièrement préférés sont ceux vendus sous la dénomination HERCOSETT 57 par la Société Hercules Incorporated ayant une viscosité à 25°C de 30 cps, à 10 % en solution aqueuse sous la dénomination PD 170 ou DELSETTE 101 par la société Hercules dans le cas du copolymère d'acide adipique:epoxypropyl diéthylènetriamine.

(12) Les polyalkylène-amines choisies dans le groupe formé par : :

- les produits de polymérisation de l'éthylène-imine et de ses homologues
portant éventuellement des substituants et qui sont obtenus généralement en
présence de catalyseurs acides, comme indiqué notamment dans le brevet US
N° 2 182 306. Le catalyseur de polymérisation peut être aussi un agent oxydant
ou un tensio-actif comme les produits oxyéthylénés. Parmi ces polymères, on
peut mentionner les polymères d'éthylène-imine, de propyléthylène-imine, de
butylène-imine, de phényléthylène-imine ou de cyclohexyléthylène-imine, ainsi
que les copolymères d'alkylène-imines avec l'acide acrylique et ses dérivés
en présence d'amines à poids moléculaire élevé, ou d'oxyde d'éthylène;
- les polyalkylène-imines résultant de la polymérisation d'alkylène imines
de formule:

(10) $R = N - (R - NH)_{n}H$

dans laquelle R est un radical alkylène-1, 2 et n un nombre entier inférieur à 4, obtenus par simple chauffage ou en milieu aqueux en présence d'un acide comme indiqué dans le brevet US N° 2 553 696. Parmi ces polyalkylènesimines, on peut mentionner celles qui sont obtenues par polymérisation des alkylène-imines suivantes :

(CH₃)₂ C₂H₂ = NCH (CH₃) CH (CH₃) NH₂, N,N-(2,3-butylène) 2,3 butylène diamine.

- les polyéthylène-imines préparées selon le procédé du brevet US n°2 806 839 par chauffage de composés hétérocycliques dont le cycle comporte d'une part un groupement cétonique et d'autre part un atome d'oxygène et un atome d'azote situés respectivement en position par rapport au groupe cétonique, comme par exemple les uréthanes cycliques et les 2-oxazolidones éventuellement substitués sur l'atome d'azote, le chauffage s'effectuant sous pression réduite avec élimination complète de CO₂ par ouverture du cycle, suivi d'une polymérisation;

- les polymères résultant de la condensation d'alkylène-imines telles que l'éthylène-imine, la méthyléthylène-imine ou la N-phényléthylène-imine, sur des composés soufrés tels que le disulfure de carbone, le sulfure de carbonyle, le thiophosgène ou le chlorure de soufre, comme indiqué dans le brevet US n°2 208 095, incorporé par référence.

25

30

35

Cont également utilisables dans le cadre de la présente invention les dérivés partiellement alcoylés des polyéthylène imines susmentionnés dont le degré d'alcoylation est compris entre 10 et 50 %. Des polymères de ce type plus particulièrement préférés sont ceux résultant de l'alcoylation avec le bromure d'octadecyle, le chlorure d'octadecyle, le chlorure d'heptadecyle, le bromure de tetradecyle, le sulfate d'hexadecyle, le chlorure de dodecyle, le bromure de decyle. De tels polymères sont décrits dans le brevet français 2 039 151, incorporé par référence.

D'autres polymères de ce type sont les dérivés alcoxylés des polyéthylènes imines susdéfinis préparés par réaction d'une partie en poids d'oxyde d'éthylène ou de propylène sur une partie en poids de polyéthylèneimine tels que décrits dans le brevet français 1 506 349.

Parmi les polyéthylène imines et leurs dérivés plus particulièrement préférés, on peut citer les produits vendus sous les dénominations : PEI 6 ; PEI 12 ; PEI 18 ; PEI 300 ; PEI 600 ; PEI 1200 ; PEI 1800 ;

PEI 600 E qui est une polyéthylène imine alcoylée avec de l'oxyde d'éthylène dans un rapport de 1 : 0,75 ; TIDEX 14 et TYDEX 16 de densité d'environ 1,06 et de viscosité à 25°C supérieure à 1000 cps. Ces polyéthylène imines sont vendus par la Société DOW CHEMICAL. Les différents brevets susnommés sont incorporés dans la description à titre de référence.

10 D'autres polyéthylène imines utilisables selon l'invention sont celles vendues sous la dénomination POLYMIN P de densité d20 1,07 environ, à 50% en solution aqueuse de viscosité selon Brookfield de 10 000 - 20 000 cps/(à 10°C et 20 t/mn), POLYMIN SN de densité d20 1,06 environ, de viscosité 800 - 1800 cps, à 20% en solution aqueuse POLYMIN HS de densité d20 1,07 env. et de viscosité 500 - 1000 cps. à 20% en solution aqueuse vendu par la société BASF. Un peut également utiliser dans le cadre de l'invention les pro-15 duits de réaction de polyéthylène imine avec le formiate d'éthyle décrits dans le brevet français 2 167 801, incorporé dans la description par référence. (13)Les polymères contenant dans la chaîne des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium seuls ou associés entre eux ou avec d'autres motifs tels qu'acrylamide, acrylamide substitué par exemple par un groupement alcoyle ou 20 Micoylacrylate ; l'azote du pyridinium pouvant être substitué par une chaine alcoyl de C1 à C12, le noyau pyridine ou pyridinium pouvant être substitué par 0 à 3 groupements alcoyle.

A titre d'exemple, on peut citer :

25 - la polyvinylpyridine,

30

- le bromure de poly l-butyl, 4-vinylpyridinium,
- le copolymère de bromure de 1-lauryl 4-vinyl pyridinium et bromure de 1-butyl 4-vinyl pyridinium,
- le copolymère de bromure de 1-lauryl 4-vinyl pyridinium et de bromure de 1-éthyl 4-vinyl pyridinium,
- le copolymère de 2-vinylpyridine et de chlorure de 1-benzyl 2-méthyl 5-vinylpyridinium,
- le copolymère d'acrylamide et de méthylsulfate de 1,2-diméthyl 5-vinyl pyridinium,
- 35 le copolymère de méthacrylamide et de chlorure de 1-benzyl 2-vinyl pyridinium,
 - le copolymère de méthylméthacrylate et de méthylsulfate de 1,2-diméthyl 5-vinyl pyridinium,

- le copolymère d'éthylacrylate et de 2-méthyl 5-vinyl pyridine et de chlorure de 1,2-diméthyl 5-vinyl pyridinium.
- (14) Les résines cationiques urée-formaldéhyde

. 5

- (15) Les polymères solubles dans l'eau, condensats de polymines et d'épichlorhydrine tels que par exemple le condensat de tétraéthylène pentamine et d'épichlorhydrine.
- (16) Les homo ou copolymères de vinylbenzylammonium tels que par exemple les polychlorure de vinyl benzyl alcoylammonium, le radical alcoyla pouvant être de préférence méthyle.
- 10 (17) les polyureylènes quaternaires du type de ceux décrits dans le brevet belge 77 3892, incorporé dans la présente description par référence.

Selon une variante, on peut utiliser dans les compositions selon la présente invention des polymères colorants en association avec les polymères anioniques susvisés et éventuellement d'autres polymères cationiques. De tels polymères sont entre autres :

Les polymères colorants constitués par un mélange de polymères cationiques hydrosolubles, de poids moléculaire compris entre 800 et 100 000 environ, comportant des groupements amine secondaire, tertiaire ou ammonium quaternaire, qui, ou bien font partie de, ou bien servent à l'accrochage direct ou indirect de composés porteurs de groupements chromophores ou chromogènes appelés dans la suite "CPGCC" ou aryl aliphatiques, étant entendu que si la chaîne principale comporte des groupes amines faisant partie de CPGCC, elle comporte nécessairement, en outre, au moins 10 % de groupes amine aliphatique par rapport au nombre total des groupements amine de la chaîne.

Les polycondensats cationiques utilisables comme conditionneurs du cheveu et en particulier les polymères cationiques utilisés pour la préparation des polymères colorants susnommés sont décrits en particulier dans les brevets français de la demanderesse n° 72 42279, 74 27030, 74 39242, 75 15162, 76 20261 et dans les brevets luxembourgeois n° 73 794 et 73 795, et sont définis dans les groupes ci-dessus indiqués, relatifs aux polymères cationiques.

Dans le cas des polymères cationiques antérieurement décrits comme conditionneurs pour cheveux, on greffe sur certains des groupements amines du polymère de départ un produit coloré, colorant ou précurseur de colorant ; cependant, pour que l'on conserve des propriétés d'adsorption sur les fibres kératiniques, il ne faut pas substituer tous les sites aminés par des restes de CPGCC pour éviter de faire disparaître l'affinité pour la fibre kératinique. Le CPGCC que 1'on greffe sur le polymère peut être ou non soluble dans l'eau car la solubilité du polymère cationique colorant selon l'invention est fonction de la solubilité du polymère correspondant avant greffage des restes de CPGCC. Dans une variante de réalisation, les polymères sont linéaires ou ramifiés mais non réticulés ; dans une autre variante, le polymère peut être légèrement réticulé mais, dans ce cas, la réticulation est maintenue dans des limites restreintes pour ne pas faire trop décroître l'hydrosolubilité du polymère. Ces polymères colorants susdéfinis sont hydrosolubles ; ils peuvent être utilisés non seulement en solution aqueuse mais également en milieu eausolvant, la solubilité subsistant lorsqu'on ajoute des solvants tels que l'éthanol, les alkylène-glycols, les éthers de glycol ou des produits analogues.

20

25

30

35

15

5

10

5

10

15

30

35

Ces polymères colorants peuvent être obtenus selon trois procédés ci-après définis.

Dans un premier procédé de préparation, les polymères colorants sont obtenus par réaction de composés colorés réactifs avec des résines cationiques comportant des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire alcoylables.

Dans un deuxième procédé de préparation, les polymères colorants sont obtenus par réaction de composés colorés comportant des groupements amine ou phénol alcoylables avec des résines cationiques comportant des groupements réactifs.

Dans un troisième procédé de préparation, les polymères colorants sont obtenus par réaction d'un composé ou d'un mélange de composés aminés dialcoylables avec d'autres dérivés bifonctionnels dont les fonctions peuvent réagir avec une amine l'un des deux composés réagissants étant un CPGCC; ces fonctions peuvent être par exemple des époxydes, des halogénures ou des doubles liaisons activées.

Dans le premier procédé de préparation ci-dessus mentionné, on peut utiliser des résines cationiques telles que des polyamines ou des polyamino amides, par exemple celles décrites dans lesparagraphesci-dessus, et

dans les brevets français de la demanderesse n° 72 42279, 74 27030 et 74 39242.

On peut également utiliser des résines commerciales telles que les polyéthylèneimines. Toutes ces résines comportent des groupements amine primaire, secondaire ou tertiaire alcoylables qui peuvent réagir avec des CPGCC réactifs en particulier les CPGCC à atomes de chlore ou de brome mobiles, à groupements époxyde ou à doubles liaisons activées.

Dans une première variante de mise en oeuvre de ce premier procédé de préparation, les molécules réactives de départ qui vont agir sur la résine cationique comportent un ou plusieurs radicaux -NHCOCH₂Cl. Ces molécules sont préférentiellement des composés résultant de la chloroacétylation de colorants comportant une ou plusieurs fonctions amine aromatique substituées par un radical aminoalkyle ou comportant une ou plusieurs substitutions aminoalcoxy, étant entendu que seules les fonctions amine extra-nucléaires sont chloroacétylées. Ces composés réactifs chloroacétylés peuvent appartenir aux différentes grandes catégories de colorants et peuvent être, par exemple, des colorants nitrés benzéniques, des colorants anthraquinoniques, des colorants azolques, des indamines, des indoanilines, des indophénols, des colorants benzoquinoniques-1,4 tels que ceux décrits dans le brevet français 73 22562, les colorants décrits dans le brevet français 1540 423. Parmi les colorants nitrés benzéniques, on peut citer les colorants réactifs obtenus par

chloracétylation à partir des dérivés des ortho, méta et paranitranilines tels que le nitro-3 N-\(\beta\)-aminoéthylamino-4-anisole, la (nitro-3 amino-6)-phénoxyéthylamine, la (nitro-3 amino-4)-phénoxyéthylamine ou encore par chloroacétylation à partir des dérivés de la nitroparaphénylènediamine tels que le N-\(\beta\)-aminoéthylamino-1 nitro-3 N'-méthylamino-4 benzène, ou la N,N-N,N-di-\(\beta\)-hydroxyéthylamino-1 nitro-3 N'-\(\beta\)-aminoéthylamine-4-benzène.

Parmi les colorants chloracétylés anthraquinoniques que l'on peut utiliser, on peut mentionner la \(\beta\)-chloracétylaminoéthylamino-1 anthraquinone obtenue par par chloracétylation de la \(\beta\)-aminoéthylamino-1 anthraquinone ou encore la \(\beta\)-chloracétylaminopropylamino-1 N-méthylamino-4 anthraquinone obtenue par chloracétylation du produit correspondant décrit dans le brevet britannique l 159 557, ou encore la hydroxy-1 chloracétylaminopropylamino-4 anthraquino-ne obtenue par chloracétylation du produit décrit dans le brevet britannique l 1227 825,

.10

15

20

25

30

35

ou encore la Y-chloracétylamino propylamino- anthraquinone obtenue par chloracétylation du produit décrit à l'exemple 7 du breyet britannique 1 159 557. Dans co exemples, la chloracétylation des produits anthraquinoniques de départ s'effectue préférentiellement dans le dioxanne en présence de carbonate de soude ; dans le cas des trois premiers composés anthraquinoniques ci-dessus mentionnés, on chloracétyle l'ensemble des fonctions amine puis on fait une désacylation sélective à l'aide d'acide sulfurique ; dans le cas du quatrième composé anthraquinonique ci-dessus mentionné, on chloracétyle sélectivement la fonction amine extranucléaire. Des composés azoTques chloracétylés utilisables sont obtenus par copulation des sels de diazonium sur la N-éthyl N-f-chloracétylamino. thylaniline; on peut mentionner à titre d'exemple l'azoïque de l'amino-2 benzothiazole et de la N-éthyl, N-β-chloracétylaminoéthylaniline. Parmi les dérivés chloracétylés des indamines, des indoanilines et des indophénols, on peut mentionner la N-[(éthyl \beta-chloracétylaminoéthyl) amino-4 phényl diméthyl-2,6 amino-3 benzoquinone imine obtenue en faisant réagir la nitroso-4 N-éthyl, N-A-chloracétylaminoéthyl aniline sur le diméthyl-2,6 amino-3 phénol; on peut mentionner également la N-(amino-4 diméthyl-2,5) phénylméthyl-2 amino-5 benzoquinone imine en faisant réagir la diméthyl-2,5 paraphénylènediamine sur le méthyl-2, chloracétylamino-5 phénol en milieu ammoniacal en présence de persulfate d'ammonium. Parmi les colorants benzoquinonique-1,4 chloroacétylés, on peut mentionner la N-A-hydroxyéthylamino-2(N-éthyl, NA -chloracétylamino-4 anilino)-5 benzoquinone-1,4 obtenue en faisant réagir la nitroso-4 N-éthyl,

N-β-chloracétylaminoéthyl aniline sur le β-hydroxyéthylamino-3 méthoxy-4 phénol en milieu ammoniacal en présence d'eau oxygénée. Parmi les dérivés chloracétylés des colorants décrits dans le brevet français n° 1 540 423, on peut mentionner la N-[nitro-3-β-chloracétylaminoéthylamino-4)phényl]
N' -[(nitro-4')phényl] éthylène-diamine résultant de la chloracétylation du composé décrit dans l'exemple 17 du brevet français n° 1 540 423 ou encore la méthylamino-1 γ-[(nitro-2' N-éthyl N-β-chloracétylaminoéthylamino-5) phényl] aminopropylamino-4 anthraquinone résultant de la chloracétylation du composé décrit dans l'exemple 19 du brevet français n° 1 540 423.

10

5

Des colorants plus particulièrement préférés selon l'invention sont ceux résultant de la réaction d'un polymère de motif $-[NH - (CH_2)_2 NH - (CH_2)_2 NH - (CH_2)_2 NH - (CH_2)_2 NHCO(CH_2)_4 - CO] décrit dans le brevet français de la demanderesse n° 74 39242, avec le dérivé azolque de l'amino 2 - benzothiazole et de la N-éthyl N-$-chloracétylaminoéthykmilimeappelé ci-après KCl ou avec la Y chloroacétylaminopropylamino-2 anthraquinone appelé ci-après KC2.$

15

Dans une deuxième variante de mise en oeuvre du premier procédé de préparation, les molécules colorées réactives de départ comportent soit une ou plusieurs amines aromatiques substituées par des radicaux & -halogénoalkyle, chloro-3 hydroxy-2 propyle, époxy-2,3 propyle, soit des groupements halogénoalcox sur un noyau aromatique. On peut mentionner en particulier parmi ces composés le β -chlorétylamino-1 nitro-3 N-méthylamino-4 benzène, le N-éthyl N- β -chloréthylamino-1 nitro-3 N'-méthylamino-4 benzène, le N- β -bromoéthylamino-1 N'-diméthylamino-3 nitro-4 benzène,

20

le (nitro-3 amino-4) phényl bromoéthyléther obtenu par désacétylation du (nitro-3 acétylamino-4) phényl bromoéthyl éther décrit dans l'exemple 13 du brevet français n° 74 36651, la (chloro-3 hydroxy-2 propyl) amino-1 anthraquinone, ou la (époxy-2,3 propyl) amino-1 anthraquinone.

30

Dans une troisième variante de mise en oeuvre du premier procédé de préparation, on peut utiliser des composés réactifs colorés comportant des groupements chlorotriaziniques comme dans les produits connus sous le nom commercial de "Procion" vendus par la Société ICI, par exemple ceux qui correspondent aux formules indiquées dans le Color Index sous les références 13 245, 13 190, 18 105 et 18 159.

35

Dans une quatrième variante de mise en oeuvre dudit premier procédé de préparation, on peut utiliser des composés colorés réactifs à double liaison activée tels que les produits connus sous le nom commercial de "Remazol" et vendus par la Société Hoechst, par exemple les vinyl-sulfones des colorants qui correspondent aux formules indiquées dans le Color Index sous les références 18 852 ou 61 200.

Dans le deuxième procédé de préparation, on peut avantageusement utiliser des composés colorés à groupements amine ou phénol alcoylables sans atténuation sensible de la couleur et, en particulier, les composés qui ont été mentionnés pour les première et deuxième variantes de mise en oeuvre du premier procédé de préparation (étant entendu qu'il s'agit des composés avant chloracétylation ou halogénoalkylation), Comme résines cationiques comportant des groupements réactifs, on peut avantageusement utiliser des produits de réaction d'une épihalohydrine (épichlorhydrine ou épibromhydrine) avec des polyamino-amides résultant de la polycondensation d'un diacide et d'une polyamine du type :

н₂м - [сн₂ сн₂ мн] - н

formule dans laquelle n a la valeur 2 ou 3.

10

15

20

30

35

40

Parmi les polyamino -amides intéressants, on peut tout particulièrement citer ceux mentionnés dans le brevet français de la demanderesse n° 74 39242. Quand l'épihalohydrine est utilisée dans des proportions allant de 0,8/1 à 1,3/1 environ par rapport aux groupements basiques, on obtient une résine qui peut comporter des groupements azétidinium, halohydrine ou époxyde, tous ces groupements alcoylant des amines ou des phénols et permettant donc de fixer par liaison covalente des composés colorés à fonction amine ou phénol. Les groupement réactifs alcoylants de la résine, qui ne réagissent pas avec les composés colorés peuvent être supprimés par réaction avec un composé nucléophile tel qu'une amine ou un mercaptan par exemple, ou peuvent être conservés pour augmenter encore la fixation du polymère colorant sur le substrat à teindre.

Dans le troisième procédé de préparation des composés, on peut utilise; des composés colorés du type Z-NH₂ comme dérivés dialcoylables dans des réaction; de polycondensation avec des dérivés bis-halogénés, bis-époxydes ou bis-insaturé; à doubles liaisons activées. On utilise de préférence, dans ce cas, en plus des composés colorés Z-NH₂, un autre dérivé aminé bis-secondaire, par exemple la pipérazine, pour augmenter la solubilité dans l'eau du produit obtenu ainsi que son affinité pour les fibres kératiniques. On peut également utiliser des dérivés bis-halogéno alcanes ou bis-halohydrines des composés colorés avec des bis-amines secondaires ou tertisires (ce type de réaction est décrit dans le brevet français 75 15161).

Parmi les dérivés bifonctionnels utilisables pour réagir avec les composés aminés, on peut mentionner, en particulier, les dérivés de la pipérazine tels que la N,N' bis(chloro-3 hydroxy-2 propyl)-pipérazine, la N,N' bis(époxy-2, 3 propyl)-pipérazine, la bis-acryloyl -pipérazine, l'éther de diglycidyle ou le bis-acrylamide de l'éthylène -diamine; on peut aussi utiliser des dérivés bis-amino colorés avec des dérivés bifonctionnels tels que ceux qui viennent d'être mentionnés, ou encore des dérivés bis-halogénés colorés avec des anines bis-secondaires.

5

10

15

20

25

30

35

40

Dans le cas du premier et du deuxième procédés de préparation cidessus mentionnés, les réactions de préparation des dérivés halogénés ou époxydes réactifs sont en général effectuées en milieu solvant, en présence ou non d'eau, à des températures comprises entre 0 et 100°C, et de préférence entre 30 et 70°C. Comme solvants utilisables, on peut citer notamment les alcools inférieurs, tels que le méthanol, l'éthanol, l'isopropanol. le t-butanol, les alcoxyéthanols, les solvants aromatiques tels que le benzène ou le toluène, ou d'autres solvants tels que le diméthylformamide ou l'acétonitrile Les réactions des composés colorés réactifs avec les résines cationiques sont le plus souvent réalisées en présence de solvants tels que ceux ci-dessus mentionnés à des températures comprises entre 30 et 130°C, et, de préférence, entre 50 et 90°C; le temps de réaction est en général compris entre 1 à 10 heur environ. Ces réactions peuvent être réalisées sur des résines cationiques linéaires ou réticulées mais il est également possible de réticuler avec des dérivés bifonctionnels la résine cationique après greffage du composé coloré. Les résines colorantes sont ensuite précipitées dans un non-solvant tel que l'acétone, la méthyléthylcétone, la méthylisobutylcétone, l'éther éthylique ou les hydrocarbures tels que l'hexane ou l'heptane. Compte-tenu de la réactivité des composés colorés qui, de surcroît, sont en présence d'un excès important de sites réactifs sur les résines, et compte-tenu de la possiblité de précipiter les substances colorantes, il est généralement relativement aisé de purifier les composés colorants obtenus et, en particulier, d'éliminer les colorants ou précurseurs de colorant éventuellement non condensés sur la résine. Quand les substances colorantes ne peuvent être précipitées, on peut purifier le produit obtenu par dialyse après solubilisation dans l'eau. Dans les cas où l'on fait réagir des composés colorés à groupements amine ou phénol avec des résines réactives, les réactions sont réalisées en milieu solvant ou dans l'eau. Quand on cherche à conserver des résines réactives, on acidifie lesdites résines, par exemple avec de l'acide chlorhydrique, avant de les isoler. Si, au contraire, on ne désire pas conserver les résines réactives, on ajoute un composé nucléophile tel qu'une amine ou un mercaptan, pour consommer les sites réactifs usuels.

Les réactions du troisième procédé de préparation sont réalisables dans l'eau, dans les solvants ou dans des mélanges eau-solvant. Ces réactions sont réalisées à des températures comprises entre 50 et 150°C et, de préférence, entre 80 et 130°C. Le temps de réaction est compris entre 1 et 10 heures environ.

Ces polymères colorants sont décrits plus en détail dans la demande française n° 76 24618 du 12 août 1976, incorporée dans la présente description par référence.

Parmi les polymères anioniques qui peuvent être utilisés dans la composition selon l'invention, on peut citer les polymères dérivés d'acide sulfonique/Caboxylique.

Parmi les polymères dérivés d'acide sulfonique, on peut mentionner :

- les sels de l'acide polystyrène sulfonique tels que les sels de sodium

 5 vendus sous la dénomination Flexan 500 ayant un poids moléculaire d'environ

 500 000 ou sous la dénomination Flexan 130 ayant un poids moléculaire d'environ

 100 000 par la société NATIONAL STARCH. De tels composés sont décrits notamment

 dans le brevet français 2 198 729, incorporé dans la présente description par/.
- les sels de métaux alcalins ou alcalino terreux des acides sulfoniques

 10 dérivant de la lignine et, plus particulièrement, les lignosulfates de calcium

 ou de sodium tels que le produit vendu sous la dénomination Marasperse C-21

 par la Société American Can Co. et ceux en C₁₀ C₁₄ vendus par la société Avébène.

Parmi les polymères dérivés d'acide carboxylique on peut citer :

- 1 Les bipolymères tels que les copolymères d'acétate de vinyle et d'acide 15 crotonique, comme la résine vendue sous la dénomination 26.13.14 ou 28.13.10. par la Société NATIONAL STARCH.
- 2 Les polymères greffés préparés comme décrit dans le brevet français
 1 222 944, à partir de composés polymérisables (tels que des esters vinyliques,
 les esters d'acide acrylique ou méthacrylique seuls ou en mélange copolymérisés
 20 avec d'autres composés comme les acides crotonique, acrylique ou méthacrylique)
 sur des oxydes de polyalcoylène, des polyalcoylèneglycols ou des dérivés appropriés
 de ces composés.
- Les polymères gréfés d'esters vinyliques, d'esters d'acide acrylique ou méthacrylique seuls ou en mélange avec d'autres composés copolymérisables sur des polyalcoylèneglycols sont obtenus par polymérisation à chaud en phase homogène en introduisant des polyalcoylèneglycols dans des monomères d'esters vinyliques, d'esters d'acide acrylique ou méthacrylique, en présence d'activateurs radicalaires.

On peut mentionner comme esters vinyliques appropriés : l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le butyrate de vinyle, le benzoate de vinyle et comme esters de l'acide acrylique ou méthacrylique, ceux obtenus avec des alcools aliphatiques à bas poids moléculaire comportant de l à 8 atomes de carbone.

Comme polyalcoylèneglycols, on peut mentionner surtout les polyéthylèneglycols ayant un poids moléculaire de 100 à plusieurs millions et de préférence compris entre 1000 et 30 000.

35

On peut mentionner, tout particulièrement, les polymères d'acétate de vinyle greffé sur des polyéthylèneglycols et les polymères d'acétate de vinyle, d'acide crotonique greffé sur les polyéthylèneglycols.

- Les polymères greffés d'esters vinyliques, d'esters d'acide acrylique ou méthacrylique sur des dérivés de polyalcoylèneglycols dont les groupes hydroxyle terminaux sont étherifiés ou estérifiés aux deux extrémités ayec des composés mono- ou polyfonctionnels comme le méthanol, le butanol, les acides acétique, propionique ou butyrique.

- Les polymères greffés d'esters vinyliques, d'esters de l'acide acrylique ou méthacrylique sur des oxydes de polyalcoylènegayou asotés.
 - 3 les copolymères greffés et réticulés résultant de la copolymérisation :
 - a) d'au moins un monomère du type non-ionique,
 - b) d'au moins un monomère du type ionique,
 - c) de polyéthylèneglycol, et

5.

10

15

20

25

d) d'un réticulant pris de préférence dans le groupe constitué par : le diméthacrylate d'éthylèneglycol, le phtalate de diallyle, les divinylbenzènes, le tétraallyloxyéthane et les polyallylsucroses ayant de 2 à 5 groupes allyle par mole de sucrose.

Le polyéthylèneglycol utilisé a un poids moléculaire compris entre 200 et plusieurs millions, et de préférence entre 300 et 30 000.

Les monomères non-ioniques peuvent être d'un type très varié et parmi ceux-ci, on peut en particulier citer : l'acétate de vinyle, le stéarate de vinyle, le laurate de vinyle, le propionate de vinyle, le stéarate d'allyle, le laurate d'allyle, le maléate de diéthyle, l'acétate d'allyle, le méthacry-late de méthyle, le cétylvinyléther, le stéarylvinyléther et l'hexène-l.

Les monomères ioniques peuvent être également d'un type très varié et parmi ceux-ci on peut en particulier citer : l'acide crotonique, l'acide allyloxyacétique, l'acide vinyl acétique, l'acide maléique, l'acide acrylique, et l'acide méthacrylique.

Les copolymères greffés et réticulés utilisables selon l'invention sont de préférence constitués :

- a) de 5 à 85 % en poids d'au moins un monomère non ionique,
- b) de 3 à 80 % en poids d'au moins un monomère ionique,
- c) de 2 à 50 % en poids, mais de préférence de 5 à 30 % de poly
 - d) de 0,01 % à 8 % en poids d'un réticulant, le pourcentage en réticulant étant exprimé par rapport au poids total de a) + b) + c).

Les copolymères greffés et réticulés tels qu'ainsi définis ont généralement un poids moléculaire compris entre 10. 000 et 1 000 000, et de préférence compris entre 15 000 et 500 000.

Quand les copolymères greffés et réticulés, comportent des fonctions acides carboxyliques libres, celles-ci peuvent être neutralisées à l'aide

d'une base dans une proportion comprise entre 50 à 100 % de la quantité correspondant à une neutralisation stoechiométrique, telle qu'une base organique ou minérale telle que l'ammoniaque, la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, les isopropylamines, l'isopropanol aniline, la morpholine; l'amino-2 méthyl-2 propanol-1, l'amino-2 méthyl-2 propanediol-1,3, etc...

De tels copolymères sont décrits dans la demande allemande publiée sous le numéro 2 330 956, incorporée dans la présente description par référence.

- 4 Les copolymères obtenus par copolymérisation d'au moins un monomère de chacun des trois groupes suivants :
- le premier groupe étant constitué par les esters d'alcools insaturés et d'acides carboxyliques saturés à courte chaîne, les esters d'alcools saturés à courte chaîne et d'acides insaturés, les chaînes carbonées de ces composés pouvant être éventuellement interrompues par des hétéroatomes ou des hétérogroupes divalents tels que, -O-, -S-, -NH- et pouvant également présenter des groupements hydroxy substitués en β par rapport à l'hétéroatome,
- le second groupe étant constitué par des acides insaturés dont les chaînes carbonées peuvent éventuellement être interrompues par des hétéroatomes ou des hétérogroupes divalents tels que -O-, -S-, -NH- et peuvent présenter des groupements hydroxy substitués en β par rapport à l'hétéroatome, l'acide buténoique 3, penténoique-4, underenoique-10, allylmalouique, crotonique, allyloxyacétique, crotyloxyacétique, méthallyloxyacétique, allyl oxy-3 propionique, allyl thioacétique, allylaminoacétique, vinyloxyacétique.
- le troisième groupe étant constitué par les esters d'acides à longue chaîne et d'alcool insaturé, les esters des acides insaturés du second groupe et d'un alcool saturé ou insaturé linéaire ou ramifié comportant de 8 à 18 atomes de carbone ou d'un alcool de lanoline, les éthers alcoyl-vinyliques, les éthers alcoyl-allyliques, les éthers alcoyl-méthallyliques ou les éthers alcoyl-croty-liques, et les α-oléfines, décrits en particulier dans le brevet français 1 580 545, incorporé dans la présente description par référence.
 - 5 Les terpolymères résultant de la copolymérisation :
 - a) d'acide crotonique
 - b) d'acétate de vinyle, et
- c) d'un ester allylique ou méthallylique correspondant à la formule suivante :

$$R_{2} - \frac{R_{1}}{C} - C - C - CH_{2} - C = CH_{2}$$

$$CH_{3} = CH_{2}$$
(11)

dans laquelle :

10

15

25

30

35

R' représente un atome d'hydrogène ou un radical - CH3;

R₁ représente une chaîne hydrocarbonée saturée linéaire ou ramifiée ayant 1 à 6 atomes de carbone;
R₂ représente soit le radical - CH₃ soit le radical - HC (CH₃)₂;

étant entendu que R1 + R2 doit être inférieur ou égal à 7 atomes de carbone.

Les terpolymères précités résultent, en particulier, de la copolymérisation de 6-15 % et de préférence de 7-12 % d'acide crotonique, de 65-86 % et de préférence de 71-83 % d'acétate de vinyle, et de 8-20 % et de préférence de 10-17 % d'ester allylique ou méthallylique de formule (11).

Les terpolymères selon l'invention ont, de préférence, un poids moléculaire compris entre 15.000 et 30.000.

Dans une forme particulière de réalisation les copolymères selon l'invention sont réticulés à l'aide d'un agent de réticulation tel que le diéthylène
10 glycol diallyléther, le tétra allyloxyéthane, le triallyl éther du triméthylol
propane et les diacrylates ou diméthacrylates de diols tels que l'éthylène glycol,
la proportion d'agent réticulant étant comprise entre 0,1 et 1,2% en poids.
Selon l'invention, il est également possible d'utiliser les terpolymères
décrits ci-dessus qui ont subi la salification de leur fonction acide à l'aide
d'une base organique du type de celles mentionnées dans le paragraphe 3 ci-dessus.

De tels terpolymères sont décrits en particulier dans la demande de brevet français 2 265 782, incorporée dans la présente description par référence.

- 6- Les tetrs et pents polymères qui constituent les copolymères résultant de la copolymérisation :
- a) d'un acide insaturé choisi parmi l'acide crotonique ou allyloxyacéti-20 que;

b)d'acétate de vinyle ou/ propionate de vinyle :

- c) d'au moins un ester allylique ou méthallylique ramifié correspondant à la formule (11) définie ci-dessus ;
 - d) d'un monomère pris dans le groupe constitué par :

25 (i) un éther vinylique de formule :

$$CH_2 = CH - 0 - R_3$$
 (12)

dans laquelle :

15

R₃ est un radical alkyle linéaire ou ramifié ayant de l à 12 atomes de carbone, et, de préférence, méthyl, éthyl, isopropyl, t-butyl, octyl, dodécyl, (ii) un 30 ester vinylique à chaîne grasse de formule :

$$R_4 - C - O - CH = CH_2$$
 (13)

dans laquelle :

 R_4 est un radical alkyle linésire ayant de 7 à 11 atomes de carbone et, de octyl, décyl ou dodécyl préférence,/(iii) un ester allylique ou méthallylique linéaire de formule :

$$R_5 - C - 0 - CH_2 - C = CH_2$$
 (14)

dans laquelle :

35

R' est un atome d'hydrogène ou un radical - CH_3 et R_5 est un radical alkyle linéaire ayant de 1 à 11 atomes de carbone, de préférence méthyle, heptyle,

nonyle, undecyle.

Les copolymères précités résultent, en particulier, de la copolymérisation de 2-15 % et de préférence de 4-12 % de l'acide insaturé, de 55-89,5 % et de préférence de 65-85 % de l'ester vinylique, de 8-20 % et de préférence de 10-17 % d'au moins un ester allylique ou méthallylique de formule (11) et de 0,5-10 % et de préférence de 1-6 % d'un monomère pris dans le groupe constitué par : un éther vinylique de formule (12), un ester vinylique de formule (13) et un ester allylique ou méthallylique de formule (14).

Dans une forme particulière de réalisation ces copolymères sont réticulés 10 à l'aide d'un agent de réticulation susmentionné dans une proportion comprise entre 0,1 et 1,2 % en poids.

On peut également utiliser les copolymères décrits ci-dessus qui ont subi la salification de leur fonction acide à l'aide d'une base organique telle que définie dans le paragraphe 3.

De tels polymères sont décrits, en particulier, dans la demande de brevet français 2 265 781, incorporée dans la présente description par référence.

7 -les- ter - tétra - pentapolymères et polymères supérieurs choisis parmi les copolymères résultant de la copolymèrisation :

TYPE A (a) d'au moins un monomère insoluble dans l'eau de formule :

$$CH_{2} = C - C - NH - \frac{R_{2}}{C} - (CH_{2})_{n} - CH_{3}$$
 (15)

dans laquelle :

20

35

40

 R_1 , R_2 et R_3 représentent soit un atome d'hydrogène, soit un radical 25 méthyle,

et n est 0 ou un nombre entier de 1 à 10 inclus et, de préférence, le N-tertiobutyl acrylamide, le N-octyl acrylamide, le N-décyl acrylamide, le N-dodécyl acrylamide, le N- $\int (\text{diméthyl-1,1})$ propyl-17 acrylamide, la N- $\int (\text{diméthyl-1,1})$ butyl-17 acrylamide,

30 le N- [(diméthyl-1,1) pentyl-1] acrylamide, ainsi que les méthacrylamides correspondants, et

(b) d'au moins un monomère soluble dans l'eau, de formule :

$$R_4 - CH = C - (CH_2)_m - CON - Z - OH$$
 (16)

dans laquelle :

R' représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,

Z représente un radical alkylène linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone, substitué ou non par une ou deux fonctions hydroxyméthyle, et m est égal à 0 ou 1, et R₄ désigne H ou -COR₆, R₆ étant OH ou -NH-R₇, R₇ désignant H ou -Z-OH, R₅ désigne H ou -CH₃ lorsque m = 0, et R₄ désigne H et R₅ CO-R₆ lorsque m=1.

en particulier, les mono, bis ou tri hydroxy-alcoyl acrylamide ou méthacrylamide, alcoyl désignant un groupement linéaire ou ramifié comportant 1 à 6 atomes de carbone tels que méthyle, éthyle, propyle, butyle, butyl, diméthyle-1,1 butyl, propyl ; l'acide N- mono-ou di-hydroxy alcoyl maléamique, l'acide N-mono-ou di-hydroxyalcoyl itaconamique et les amides correspondants, alcoyl désignant, de préférence, méthyle.

et (c) et au moins un autre monomère pris dans le groupe constitué par : l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'anhydride maléique, la N-vinylpyrrolidone et les acrylate et méthacrylate de formule :

$$CH_{2} = C - C00 - (CH_{2} - CH_{2} - 0)_{2} - R''$$
(17)

dans laquelle :

10

25

R' représente un atome d'hydrogène on un radical méthyle, L'est 3 ou 4 et R' est un radical méthyle ou éthyle parmi lesquels on peut citer les acrylates ou méthacrylates d'W-methyl ou éthyl polyéthylène glycol.

Selon une autre forme de réalisation, les copolymères selon l'invention sont des têtra-, penta- ou polymères supérieurs qui résultent de la copolymérisation de plus d'un monomère de formule (15) et/ou de plus d'un monomère de formule (16) et/ou de plus d'un monomère du troisième groupe (c) ci-dessus.

Selon une autre variante de l'invention, les copolymères résultent de la copolymérisation d'un monomère de formule (15) d'un monomère de formule (16), d'un monomère du groupe (c) et d'au moins un autre monomère, pris dans le groupe constitué par :

- le styrène,

- un monomère correspondant à l'une des formules (18) à (22) suivantes :

1)
$$CH_2 = C - CN$$
 (18)

dans laquelle :

R₈ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle et, de préféren-30 ce, l'acrylonitrile et le méthacrylonitrile.

2)
$$CH_2 = C - C - OR_{10}$$
 (19)

dans laquelle :

R₉ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle et

R₁₀ représente un radical alkyle linéaire ou ramifié ayant de 1 à 18 atomes de carbone, un radical

- (CH₂)₂N(CH₃)₂ ou un radical - CH₂ - CH₂OH, - CH₂ - CH - CH₂OH

et, de préférence, les acrylates et méthacrylates de OH méthyle, d'éthyle, de propyle, d'isopropyle, de butyle, de tertiobutyle, d'hexyle, de décyle, de dodé-

cyle, d'octadécyle, d'hydroxy-2 éthyle et de N,N diméthyl amino-2 éthyle.

3)
$$R_{11} - C - O - CH = CH_2$$
 (20)

dans laquelle :

R₁₁ représente un radical alkyl linéaire ou ramifié ayant de 1 à 16 atomes de carbone, ou un radical phényl et, de préférence, l'acétate, le propionate, le butyrate; le laurate, le stéarate, le pivalate, le néoheptanoate, le néodécanoate, le tétraméthyl-2,2,4,4 valérate, l'isopropyl-2 diméthyl-2,3 butyrate et le benzoate de vinyle.

4)
$$R_{12} - CH = C - (CH_2)_s - COOR'$$
 (21)

dans laquelle :

10

R' est un radical alkyle ayant de 1 à 3 atomes de carbone, et s est 0 ou 1 et de préférence, le maléate de diméthyle ou de diéthyle, l'itaconate de diméthyle ou de diéthyle.

5)
$$CH_2 = CH - 0 - R_{14}$$
 (22)

dans laquelle :

 R_{14} représente un radical alkyle saturé linéaire ou ramifié ayant de 1 à 17 atomes de carbone et, de préférence, le méthyl, le butyl- , l'isopropyl- , l'octyl- , le dodécyl- et l'octadécyl- vinyl éther.

Selon une troisième forme préférentielle de réalisation ces copolymères peuvent être également des tétra-, penta-polymères ou copolymères supérieurs qui résultent de la copolymérisation de plus d'un monomère de formule (15) et (16) et de plus d'un monomère de groupe (c) en présence de styrène ou d'un autre monomère tels que ceux de formule (18) à (22) ci-dessus.

TYPE B : Les polymères de ce type résultent de la copolymérisation

- a) d'au moins un monomère de formule (15)
- b) d'au moins un monomère de formule (23)

$$\dot{R}_{15} - CH = C - (CH_2)_p - CONH_2$$
 (23)

dans laquelle :

p est 0 ou 1, R_{15} désigne H ou COOH et R_{16} désigne H ou CH_3 lorsque p = 0, R_{15} désigne H et R_{16} désigne COOH lorsque p = 1, et, de préférence, parmi les monomères de formule (23) on peut, en particulier, citer l'acrylamide, la méthacrylamide,

35 l'acide maléamique et l'acide itaconamique.

c) d'au moins un monomère pris dans le groupe constitué par l'anhydride maléique, les monomères de formules 16, 17.

Selon une autre variante, les copolymères de type B résultent de la copolymérisation d'un monomère 15, d'un monomère 23, d'un monomère du groupe c

et d'un monomère choisi parmi le styrène, la N-vinylpyrrolidone, les monomères de formules 18, 19, 20, 22 susdéfinis et 24.

5 dans laquelle R_{17} représente un radical alkyle ayant 1 à 3 atomes de carbone.

Ces copolymères ont, de préférence, un poids moléculaire compris entre 1000 et 500.000 et, plus particulièrement, un poids moléculaire compris entre 2000 et 200.000.

Dans une forme particulière de réalisation, ces copolymères sont 10 réticulés avec un agent de réticulation du type défini au paragraphe 3 dans une proportion comprise entre 0,01 et 2 % en poids par rapport au poids total des monomères mis à réagir.

. Comme précédemment les fonctions acides carboxyliques libres peuvent être neutralisées avec au moins une base organique telle qu'elle est indiquée au paragraphe 3.

La neutralisation est en général réalisée dans une proportion molaire comprise entre 10 et 150 %.

Ces copolymères peuvent être préparés par copolymérisation en solution dans un solvant organique tel que : les alcools, les esters, les cétones ou les 20 hydrocarbures.

Parmi ces solvants on peut, en particulier, citer : le méthanol, l'isopropanol, l'éthanol, l'acétate d'éthyle, l'éthyl méthyl cétone, le benzène, etc...

La copolymérisation peut également avoir lieu en suspension ou en émulsion dans un solvant inerte tel que l'eau.

La copolymérisation peut également avoir lieu en masse.

25

30

Ces polymérisations peuvent être effectuées en présence d'un catalyseur de polymérisation générateur de radicaux libres, tels que le peroxyde de benzoyle, le peroxyde de lauroyle, l'azo-bis-isobutyronitrile, l'eau oxygénée, les divers couples d'oxydoréduction tels que : (NH₄)₄S₂O₈, FeCl₂ etc...

La concentration en catalyseur varie entre 0,2 et 10 % en poids par rapport aux monomères mis à réagir et en fonction du poids moléculaire des copolymères que 1'on souhaite obtenir.

De tels polymères sont décrits dans les demandes de brevet luxembourgeoises n° 75 370 et n° 75 371, incorporées dans la description par référence.
8 - Les polymères hydrosolubles d'acide acrylique ou méthacrylique de l'acide

8 - Les polymères hydrosolubles d'acide acrylique ou méthacrylique de l'acide crotonique et leurs copolymères avec un monomère non saturé monoéthylénique tels que l'éthylène, le vinylbenzène, l'acétate de vinyle, l'éther vinylméthylique et l'acrylamide et leurs sels hydrosolubles.

9 - Les terpolymères d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et d'ester vinylique d'un acide monocarboxylique aliphatique saturé ramifié en position alpha, ayant au moins 5 atomes de carbone dans le radical carboxylique.

Ces esters ramifiés dérivent, en particulier, d'un acide de formule :

R₁ et R₂ étant un radical alcoyle, R₃ désignant H, un radical alcoyle, alcoylaryle, aralcoyle ou aryle.

De tels polymères sont décrits dans le brevet français 1 564 110 incorporé par référence dans la description.

Parmi ceux-ci on peut citer le polymère vendu sous la dénomination 28-29-30 par la Société National Starch.

10 - Les tétrapolymères du type de ceux décrits dans le brevet français
2 062 801, constitués d'environ 70 à 80 % de N-t-butylacrylamide ou de N-isopropylacrylamide d'environ 5 à 15 % d'acrylamide ou de méthacrylamide d'environ 5 à
15 % de N-vinyl pyrrolidone et d'environ 1 à 10 % d'acide acrylique ou méthacrylique en poids par rapport au poids total de la composition. Un polymère particulièrement préféré est celui vendu sous la dénomination Quadramer 5 par la

Société American Cyanamid, qui est constitué de N-t-butylacrylamideacide acrylique et N-vinylpyrrolidone.

11 - Les homopolymères d'acide acrylique réticulés à l'aide d'un agent polyfonctionnel tels que les produits vendus sous la dénomination CARBOPOL 934, 934 P, 940, 941, 960, 961 par la Société Goodrich Chemicals.

12 - Les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique éventuellement en mélange avec des homopolymères du type susmentionné tels que les produits vendus sous la dénomination VERSICOL E ou K par la Société ALLIED COLLORD, ULTRAHOID 8 proposé par la Société CIBA ŒIGY et les copolymères de sel de sodium d'acide acrylique et d'acrylamide vendus sous la dénomination RETEN 421, 423 ou 425 par la Société HERCULES.

13 - Les polymères à motif éthylène α - β dicarboxylique éventuellement mono-estérifiés tels que les copolymères résultant de la copolymérisation d'un composé pouvant être copolymérisé et contenant un groupement $> C = CH_2$ avec un composé de formule :

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
C - C \stackrel{\times}{\searrow} \\
C - C \stackrel{\times}{\searrow} \\
R_2
\end{array}$$

dans laquelle :

40

R₁ et R₂ désignent indépendamment l'un de l'autre hydrogène, halogène, un groupement acide sulfonique, alcoyle, aryl, aralcoyle et X et Y désignent OH, O alcoyl, O aryle ou halogène ou bien X et Y désignent ensemble O.

A titre de composés de ce type on peut utiliser, par exemple, les acides éthylène α - β dicarboxyliques tels que l'acide maléique, fumarique, itaconique, citraconique, phénylmaléique, de formule :

5

10

25

30

35

HC - COCH ainsi que les acides benzyl maléique, dibenzylmaléique, éthylmaléique ou un anhydride de ces acides tel que l'anhydride maléique ainsi que d'autres dérivés tels que les esters ou les chlorures d'acide.

A titre de composés pouvant être polymérisés et contenant un groupement C = CH₂ on peut citer par exemple les esters vinyliques, les éthers vinyliques, les halogénures vinyliques, les dérivés phénylvinyliques tels que le styrène, l'acide acrylique et ses esters et les esters d'acide cinnamique etc...

Ces polymères sont décrits dans le brevet des E.U.A. 2 047 398 incorporé dans la présente description par référence.

Ces copolymères peuvent être éventuellement estérifiés. Des composés particulièrement appréciés sont cités dans l'USP 2 723 248 et l'USP 2 102 113 incorporés dans la description par référence, de motif :

où R représente un groupe alkyl de 1 à 4 carbone comme par exemple méthyl, éthyl, propyl, isopropyl, butyl et isobutyl;
R' représente un groupe alkyl de 1 à 8 carbone,
par exemple méthyl, éthyl, propyl, butyl, isobutyl,

pentyl, hexyl, heptyl, octyl, isooctyl, etc...

D'autres polymères de ce type, utilisables selon l'invention, sont des copolymères d'anhydride maléique et d'une oléfine ayant 2 à 4 atomes de carbone, estérifiés partiellement (50-70 %) par un alcool ayant 1 à 4 atomes de carbone, tels que décrits dans le brevet anglais 839 805 incorporé par référence dans la description.

Les copolymères résultant de la copolymérisation :

a) d'un anhydride d'acide insaturé tel que l'anhydride maléique, citraconique,

itaconique.

b) d'un ester allylique ou méthallylique tel que l'acétate, le propionate, le butyrate, l'hexanoate, l'octanoate, le dodécanoate, l'octodécanoate, le pivalate, le néo-heptanoate, le néo-octanoate, le néo-décanoate, l'éthyl-2 hexanoate, le tétraméthy1-2,2,4,4 valérate et l'isopropy1-2 diméthy1-2,3 butyrate d'allyle ou de méthallyle. Les fonctions anhydrides sont soit mono estérifiées à l'aide d'un alcool aliphatique tel que le méthanol, l'éthanol, le propanol, l'isopropanol et le n-butanol, soit amidifié à l'aide d'une amine aliphatique, cyclique ou hétérocyclique tel que la propylamine, l'isopropylamine, le butylamine, la dibutylamine, 10 1 hexylamine, la dodécylamine, la morpholine, la pipéridine, la pyrrolidine et la N-méthylpipéragine, ainsi que les terpolymères résultant de la copolymérisation des monomères des paragraphes a) et b) ci-dessus avec/acrylamide ou méthacrylamide tel que la N-tertiobutyl acrylamide, la N-octyl acrylamide, le N-décyl acrylamide, le N-dodécyl acrylamide, le N- (diméthyl-1,1) propyl-17 acrylamide, le 15 N-/(dimethyl-1,1) butyl-1/ acrylamide, le N-/(dimethyl-1,1) pentyl-1/ acrylamide ainsi que les méthacrylamides correspondantes, les fonctions anhydrides étant estérifiées ou amidifiées comme indiqué ci-dessus. Le copolymère peut éventuellement encore être copolymérisé avec des α -pléfines, telles que le propène-1, le butène-1, l'hexène-1, le dodécène-1, l'hexadécène-1 et l'octadécène-1; des éthers vinyliques tels que le méthyl vinyl éther, l'éthyl vinyl éther, le propyl vinyl ether, l'isopropyl vinyl ether, le butyl vinyl ether, l'hexyl vinyl ether, le dodécyl vinyl éther, l'hexadécyl vinyl éther et l'octadécyl vinyl éther ; des esters acryliques ou méthacryliques tels que les acrylates et méthacrylates de méthyle, d'éthyle, de propyle, d'isopropyle, de butyle, de tertiobutyle, d'hexyle, 25 d'octyle, de décyle, de dodécyle, d'octadécyle, de N,N-diméthylamino-2-éthyle, de dihydroxy-2,3 propyle et de U-méthyl ou éthyl polyéthylène glycol, et éventuellement l'acide acrylique ou méthacrylique ou la N-vinylpyrrolidone pour les terpolymères. De tels polymères sont décrits dans les demandes de brevet françaises 76 13 929, 76 20 917 incorporées par référence.

On peut également citer les polymères dérivés des acides ou anhydrides maléique, itaconique susmentionnés et leurs copolymères avec un monomère non saturé monoéthylénique tel que l'éthylène, le vinylbenzène, l'acétate de vinyle, l'éther vinylméthylique, l'acrylamide éventuellement hydrolysés.

Parmi ces polymères ceux plus particulièrement préférés sont les produits

vendus sous les dénominations Gantrez AN 119, 139, 149, 169 qui sont des copolymères
d'anhydride maléique - méthyl vinyl éther (1 : 1) et Gantrez ES 225, 335, 425,
435 qui sont respectivement les monoéthyl ester, monoisopropylester et monobutyl
ester de poly (méthyl-vinyléther-acide maléique) vendus par la Société General
Anilin; EMA 1325 vendu par la Société MONSANTO, qui est le n-butyl (poly)éthylène

maléate.

D'autres polymères anioniques utilisables selon l'invention sont :

14 - Les polyacrylamides comportant des groupements carboxylate tel que le produit vendu sous la dénomination Cyanamer A 370, par la Société American Cyanamid.

15 - Les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique sous forme de leur sel alcalin tel que de sodium et d'alcool vinylique comme le produit vendu sous la dénomination Hydagen F par la Société Henkel.

٠5

16 - Les copolymères d'acétate de vinyle/acide crotonique avec des esters acrylique ou méthacrylique ou un éther alcoyl vinylique tel que décrit dans le 10 brevet français 1 472 926.

17 - Les copolymères d'acétate de vinyle/acide crotonique et d'au moins un autre monomère choisi parmi les esters vinylique, allylique et méthallylique à longue chaîne carbonée tels que décrits dans le brevet français 1 517 743.

18 - Les copolymères constitués de 40 à 90 % de viny1 pyrrolidone, de 40 à 50 % d'un monomère d'un ester vinylique et 20 à 30 % d'un acide carboxylique ; insaturé tels que décrits dans le brevet français 2 042 522.

19 - Les polymères colorés à base d'anhydride maléique tels que décrits notamment dans les brevets français 1 498 464 et 1 517 862.

Parmi les polymères anioniques dérivés d'acide carboxylique ceux préférés 20 sont, d'une part, les dérivés d'acide crotonique et, en particulier, les polymères comportant au moins un monomère différent de l'acétate de vinyle et les polymères greffés et éventuellement réticulés et, d'autre part, les dérivés d'acide acrylique ou méthacrylique.

Une autre classe de polymères anioniques donnant des résultats particulièrement avantageux est constituée par les polymères définis au paragraphe 13.

Selon une variante de l'invention, il est possible dans certains cas de fixer le polymère anionique sur les cheveux en formant tout d'abord un complexe avec le polymère cationique. Il est, de ce fait, possible d'utiliser des complexes soit formés au moment du mélange soit des complexes préparés au préslable éventuel
30 lement vendus sous cette forme.

A titre d'exemple on peut citer les complexes également dénommés polysels, résultant de la complexation de l'un des polymères cationiques avec l'un quelconque des polymères anioniques susdéfinis. Des complexes préférés sont ceux
résultant de la complexation dans des proportions stoechiométriques d'un polymère
fortement cationique tels que les cyclopolymères définis dans le paragraphe 2 cu
les polymères quaternaires du paragraphe 5 et d'un polymère anionique du type
susdéfini.

Des complexes particulièrement préférés sont ceux résultant de la complexation des polymères cationiques de motifs G_1 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 , G_7 , G_8 , G_9 , G_{10} ou bien de motif :

$$\begin{bmatrix}
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}} \\
 \vdots & \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{2}} \\
 \vdots & \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}} \\
 \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{2}} \\
 \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{2}} \\
 \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{2}} \\
 \vdots & \vdots \\
c_{4}^{H_{9}} & c_{H_{3}}
\end{bmatrix}$$

avec des polymères anioniques tels que les sels d'acides polystyrène sulfonique tels que les produits vendus sous la dénomination Flexan susdéfinis, les polymères dérivés d'acide crotonique tels que le terpolymère d'acide crotonique/acétate de vinyle et polyéthylène glycol défini dans le paragraphe 2, les terpolymères d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et d'ester vinylique définis dans le paragraphe 8 tel que le polymère dénommé 28 - 29 - 30, le sel de sodium de la carboxyméthylcellulose.

D'autres complexes polysels utilisables selon l'invention sont ceux décrits dans les brevets français 2 251 843, 2 198 976.

Les complexes préparés d'avance sont utilisés dans les buts de l'invention par mise en solution à l'aide d'un agent tensio actif tels que ceux cités plus loin.

La présente invention a également pour objet la combinaison de polymères cationiques et de polymères anioniques avec un polymère/ionique ou amphotère.

Parmi les polymères amphotères on peut citer, plus particulièrement, les polymères résultant de l'alcoylation des polymères amides réticulés définis dans les paragraphes 8 et 9 de la description des polymères cationiques, l'agent d'alcoylation pouvant être l'acide acrylique, l'acide chloracétique, une alcane sultone telle que la propane sultone ou la butane sultone. A titre d'exemple, on peut mentionner le polymère K IX résultant de l'alcoylation au chloracétate de soude du polymère K Ia, K X résultant de l'alcoylation à la propane sultone du polymère K Ia.

Les compositions selon la présente invention sont préparées suivant les procédés habituellement utilisés dans ce domaine, en vue d'obtenir un mélange comprenant au moins un polymère cationique et au moins un polymère anionique en milieu aqueux.

On peut procéder, notamment avant mélange, à la neutralisation des polymères difficilement solubles en milieu aqueux tels quels, en vue d'obtenir l'association selon la présente invention.

Comme mentionné ci-dessus, il sera nécessaire dans certains cas, lorsque l'association selon la présente invention conduit à un précipité, de rajouter un agent de solubilisation choisi de préférence parmi les agents tensio-actifs et les solvants cosmétiquement acceptables.

La présente demande a donc également pour objet, selon une variante de la présente invention, une composition cosmétique essentiellement caractérisée par le fait qu'elle contient au moins un polymère cationique, au moins un polymère anionique tels que définis ci-dessus, et au moins un agent de solubilisation.

Les agents de solubilisation utilisés selon la présente invention peuvent être des tensio-actifs anioniques, cationiques, non ioniques ou amphotères utilisés seuls ou en mélange.

Parmi les tensio-actifs anioniques, on peut citer en particulier les composés suivants, ainsi que leur mélange : les sels alcalins, les sels de magnésium, les sels d'ammonium, les sels d'amine ou les sels d'aminoalcool des composés suivants :

- les alcoysulfates, alcoyléther sulfates dont le radical alcoyle est une chaîne linéaire comportant 12 à 18 atomes de carbone, les alcoylamides sulfates et éthersulfates comportant des chaînes linéaires ayant 12 à 18 atomes de carbone, les alcoylarylpolyéthersulfates, les monoglycérides sulfates,
- les alcoylsulfonates dont le radical alcoyle est une chaîne linéaire comportant 12 à 18 atomes de carbone,
- les alcoylarylsulfonates, les α -oléfines sulfonates comportant des chaînes linéaires ayant 12 à 18 atomes de carbone,
- les n alcane sulfonste secondaires/mono ou di alcoylsulfosuccinates, les alcoyléthersulfosuccinates, les alcoylamide sulfo succinates dont le radical alcoyle est constitué par une chaîne linéaire ayant de préférence 12 à 18 atomes de carbone,
- les alcoylsulfosuccinamates dont le radical alcoyle a une chaîne linéaire comportant 12 à 18 atomes de carbone,
- les alcoylaulfoacétates dont le radical alcoyle comporte une chaîne linéaire ayant 12 à 18 atomes de carbone,
 - les alcoylpolyglycérol carboxylates,
 - les alcoylphosphates, les alcoylétherphosphates dont le radical al-

coyle a une chaine de 12 à 18 atomes de carbone,

- les alcoylsarcosinates; les alcoylpolypeptidates, les alcoylamidopolypeptidates, les alcoyliséthionates, les alcoyltaurates dont le radical alcoyle a une chaine de 12 à 18 atomes de carbone,
- les acides gras tels que l'acide oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, caprique, laurique, myristique, arachique, béhémique, imostéarique, acide lauroyl kératinique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah bydrogéné, des acides carboxyliques d'éthers polyglycoliques répondant à la formule :

A1k -
$$(OCH_2 - CH_2)_n - OCH_2 - CO_2H$$

où le substituant Alk correspond à une chaîne linéaire ayant de 12 à 18 atomes de carbone et où n'est un nombre entier compris entre 5 et 15, ces composés se présentant sous forme d'acide libre, de leurs sels ci-dessus cités.

- Les tensio-actifs plus particulièrement préférés sont le lauryl sulfate de sodium, lauryl sulfate d'ammonium, cétyl stéaryl sulfate de sodium, le
cétyl stéaryl sulfate de triéthanolamine, le laurylsulfate de monoéthanolamine,
le laurylsulfate de triéthanolamine, le lauryléther sulfate de sodium oxyéthyléné
(à 2,2 moles d'oxyde d'éthylène par exemple) et le lauryléther sulfate de monoéthanolamine oxyéthyléné (à 2,4 moles d'oxyde d'éthylène par exemple), l'acide
trideceth 7 carboxylique ou son sel de sodium et le composé de formule:

$$A1k - (OCH_2 - CH_2)_n - OCH_2 - CO_2H$$

où Alk signifie un mélange de radicaux laurique et myristique et n est égal à 10, le sel de triéthanolamide de l'acide lauroyl kératinique, le sulfosuccinate de sodium de la monoéthanolamine laurique, l'oxyéthylamide d'acide gras de coprah sulfaté, le lauroyl sarcosinate de sodium, l'hémisulfosuccinate de sodium de l'alcool laurique oxyéthyléné, le sel de sodium de sulfonate d'oléfine, le sel de triéthanolamine du produit de condensation d'acides de coprah et d'hydrolysat de protéines animales, l'alcool en C₁₂-C₁₄ oxyéthyléné à 10 moles d'oxyde d'éthylène carboxyméthylé et les n-alcanes sulfonates.

Parmi les tensio-actifs cationiques qui peuvent être utilisés seuls ou en mélange, on peut citer en particulier, des sels d'amines grasses tels que des acétates d'alcoylamines, des sels d'ammonium quaternaires tels que des chlorures ou des bromures d'alcoyldiméthylbenzylammonium, d'alcoytriméthylammonium, d'alcoyldiméthylhydroxyéthylammonium, de diméthyldistéarylammonium, de diméthyldilaurylammonium, le chlorure d'acétyl diméthyl dodécylammonium, des méthosulfates d'alcoylamido éthyltriméthylammonium, les lactates de N,N diméthylamino (ou N,N-diéthylamino) polyoxyéthyl carboxylates à 4 moles d'oxyde d'éthylène, des sels d'alcoylpyridinium tels que le chlorure de 1-(2-hydroxyéthyl) carbamoyl méthylpyridinium, le chlorure de N (lauryl, colamino formylméthyl) pyridinium des dérivés d'imidazoline, tels que les alcoylimidazolines, les composés cationiques

répondant à la formule :

R'O
$$/ C_2$$
 H₃ O (CH₂OH) $/ C_1$ CH₂ - CHOH - CH₂ - N $< \frac{R''}{R''}$

R' désignant un radical alcoyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé ou un radical alcoyl aryle à chaîne alcoyle linéaire ou ramifié comportant de 8 à 22 atomes de carbone, R" et R"' désignent des radicaux hydroxyalcoyles inférieurs séparés ou des radicaux alcoylènes réunis entre eux pour former un hétérocycle; n est un nombre compris entre 0,5 et 10.

Parmi les composés préférés répondant à la formule ci-dessus, on peut citer ceux pour lesquels :

a)
$$R^{i} = C_{12} H_{25}$$
, $n = 1$; $R^{ii} = R^{ii} = \beta - hydroxyéthy1$

b)
$$R^{1} = C_{12} H_{25}^{2}$$
, $n = 1$; $R^{n} = R^{n_{1}} = 2$ - hydroxy propyl.

Les radicaux alcoyles dans ces composés, ont de préférence entre 1 et 22 atomes de carbone. On peut également citer des composés à caractère cationique tels que des oxydes d'amines comme les oxydes d'alcoyldiméthylamine, les oxydes d'alcoylaminoéthyl diméthylamine.

Parmi les tensio-actifs non ioniques qui peuvent éventuellement être utilisés en mélange avec les tensio-actifs anioniques susmentionnés, on peut citer les produits de condensation d'un monoalcool, d'un α -diol, d'un alcoylphénol, d'un amide ou d'un diglycolamide avec le glycidol tel que par exemple les composés répondant à la formule :

$$R_4$$
 - CHOH - CH_2 - O - $(CH_2$ - CHOH - CH_2 - O) H

dans laquelle R₄ désigne un radical aliphatique, cycloaliphatique ou arylaliphatique ayant de préférence entre 7 et 21 atomes de carbone et leurs mélanges, les chaînes aliphatiques pouvant comporter des groupements éther, thioéther ou hydroxyméthylène et où p est compris entre 1 et 10 inclus ; tel que décrit dans le brevet français 2 091 516 ; des composés répondant à la formule :

dans laquelle R_5 désigne un radical alcoyle, alcényle ou alcoylaryle et q est une valeur statistique comprise entre 1 et 10 inclus;

Des composés répondant à la formule :

$$R_6 = CONH - CH_2 - CH_2 - O - CH_2 - CH_2 - O CH_2 - CH_2 - CH_2 - O$$

dans laquelle R₆ désigne un radical ou un mélange de radicaux aliphatiques linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés pouvant comporter éventuellement un ou plusieurs groupements hydroxyle, ayant de 8 à 30 atomes de carbone, d'origine naturelle ou synthétique, r représente un nombre entier ou décimal de 1 à 5 et désigne le degré de condensation moyen.

D'autres composés entrant dans cette classe sont des alcools, alcoyl-

phénols, des acides gras polyéthoxylés ou polyglycérolés à chaîne grasse linéaire ou ramifiée, comportant 8 à 18 atomes de carbone et contenant le plus souvent 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène. On peut également citer des copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, des condensats d'oxydes d'éthylène et de propylène sur des alcools gras, des amides gras polyéthoxylés, des amines grasses polyéthoxylées, des éthanolamides, des esters d'acides gras de glycol, des esters d'acides gras du saccharose.

Parui ces tensio-actifs non ioniques ceux plus particulièrement préférés répondent à la formule :

$$R_4$$
 - CHOH - CH_2 - O - $(CH_2$ - CHOH - CH_2 - O) - H

où R_4 désigne un mélange de radicaux alcoyle ayant entre 9 et 12 atomes de carbone et p a une valeur statistique de 3,5 ;

$$R_5 - 0 \overline{C_2} H_3 O (CH_2OH) q H$$

où R désigne C₁₂ H₂₅ et q a une valeur statistique de 4 à 5;

$$R_6$$
 -CONH - CH_2 - CH_2 - O - CH_2 - CH_2 O - CH_2 CHOH - CH_2 O $\frac{1}{r}$ H où R_6 désigne un mélange de radicaux dérivés des acides laurique, myristique, oléique et de coprah et r a une valeur statistique de 3 à 4.

Des alcools gras oxyéthylénés ou polyglycérolés préférés sont l'alcool oléique polyoxyéthyléné à 10 moles d'oxyde d'éthylène, 1'alcool laurique oxyéthyléné à 12 moles d'oxyde d'éthylène, 1'alcool cétylique oxyéthyléné de 6 à 10 moles d'oxyde d'éthylène, 1'alcool cétyl stéarylique oxyéthyléné de 3 à 10 moles d'oxyde d'éthylène, 1'alcool stéarylique à 2-10-15 ou 20 moles d'oxyde d'éthylène, 1e nonylphénol oxyéthyléné à 9 moles d'oxyde d'éthylène, 1'octylphénol oxyéthyléné à 5,5 moles d'oxyde d'éthylène, 1'alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol et les alcools gras synthétiques en C_9 - C_{15} polyoxyéthylénés de 3 à 12 moles d'oxyde d'éthylène, le stéarate de polyoxyéthylène à 50 moles d'oxyde d'éthylène, le monolaurate de sorbitan polyoxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène, le polycondensat d'oxyde d'éthylène et de propylène glycol.

Parmi les tensio-actifs amphotères qui peuvent être utilisés, on peut citer plus particulièrement des alcoylamino mono- et dipropionate, des bétaines telles que les N-alcoylbétaines, les N-alcoylsulfobétaines, les N-alcoylamido-bétaines, des cycloimidiniums comme les alcoylimidazolines, les dérivés de l'asparagine tels que les N,N-dialcoylaminoalcoyl N-2-alcoyl (gras) asparagine. Le groupement alcoyle dans ces tensio-actifs désigne de préférence un groupement ayant entre 1 et 22 atomes de carbone.

D'autres agents de solubilisation utilisés dans les buts de la présente invention sont des solvants cosmétiquement acceptables tels que des monoalcools, des polyalcools, des éthers de glycol, des esters de glycols, des esters d'acides gras et le chlorure de méthylène, utilisés seuls ou en mélange.

Parmi les monoalcools, on peut citer les alcanols inférieurs ayant entre l et 4 atomes de carbone tels que l'éthanol, le n-propanol, l'isopropanol, le n-butanol, le butanol-2, le tertiobutanol; l'alcool n-amylique; l'alcool iso-amylique, l'alcool hexadécylique; le l-octyldécanol-1; le l-octyldodécanol 1; le 2-dodécylcétylalcool: l'alcool oléique; l'alcool benzylique, le cyclohexanol, le méthylcyclohexanol, l'alcool furfurylique, l'alcool phényléthylique.

Parmi les polyalcools, on peut citer les alcoylènes glycols tels que l'éthylèneglycol, le diéthylèneglycol, le propylèneglycol, le dipropylèneglycol, le polypropylèneglycol, le butylèneglycol, l'hexylèneglycol; l'alcool ricinolétque; la glycérine.

Parmi les éthers de glycols, ceux plus particulièrement préférés sont les mono-, di- et triéthylèneglycolmonoalcoyléther comme par exemple l'éthylèneglycol monométhyléther, l'éthylèneglycolmonoéthyléther, l'éthylène-glycolmonobutyléther, le diéthylèneglycolmonométhyléther, le diéthylèneglycolmonométhyléther, le diéthylèneglycolmonoalcoyléthers comme le propylèneglycolmonométhyléther; les butylèneglycolmonoalcoyléthers; les polyéthylèneglycolmonoalcoyléthers.

Parmi les esters, ceux plus particulièrement utilisables dans les buts de l'invention sont : l'acétate de monométhyléther de l'éthylène glycol, l'acétate de monoéthyléther de l'éthylèneglycol, les esters d'acides gras et d'alcools inférieurs comme le myristate ou palmitate d'isopropyle.

Il va de soi que les agents tensio-actifs susnommés peuvent non seulement être utilisés en tant qu'agents solubilisants empêchant la formation d'un précipité résultant de l'interaction du polymère estionique et du polymère anionique au sein du véhicule aqueux, mais également pour mettre à profit soit simultanément, soit indépendamment de l'effet susmentionné, leurs propriétés moussante, mouillante, détergente, dispersante ou émulsionmante.

Les polymères cationiques seuls ou en combinaison avec d'autres polymères de ce type sont présents à raison de 0,01 à 10 % et de préférence de 30 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les polymères anioniques seuls ou en combinaison avec d'autres polymères de ce type sont présents à raison de 0,01 à 10 % et de préférence de 0,02 à 5 % par rapport au poids total de la composition.

Le rapport en poids entre polymère cationique à polymère anionique 35 varie généralement entre 0,1 et 60, avantageusement entre 0,4 et 50 environ et de préférence entre 0,4 et 20.

Lorsque la composition renferme également un agent de solubilisation choisi parmi les tensio-actifs ou les solvants cosmétiquement acceptables, cet agent pouvant être un seul agent du type mentionné ci-dessus ou un mélange de 40 deux ou plus d'agents du type susdéfini, est présent à raison de 0,1 à 70 % et de préférence de 0,5 à 50 % du poids total de la composition.

Le rapport agent de solubilisation sur polymères cationique et anionique varie, de préférence, entre 0,5 et 200 environ et plus particulièrement entre 0,5 et 50 environ.

Les compositions selon la présente invention peuvent être utilisées telles quelles en vue du traitement des cheveux ou de la peau, ou peuvent servir "de base ou de support" entrant dans des formulations cosmétiques comportant également une proportion adéquate de produit actif et destinées à être appliquées sur la peau, les cheveux/, en vue de les protéger contre les agressions des agents 10 atmosphériques, des rayons actiniques, ainsi que pour favoriser l'action de tout autre produit actif destiné à la peau, aux cheveux ou aux ongles.

Les compositions selon la présente invention peuvent se présenter sous forme de solutions aqueuse ou hydroalcoolique, de crème, de lait, de gel, de dispersion ou d'émulsion.

15 Elles peuvent contenir en plus du ou des polymères cationiques et du ou des polymères anioniques, des adjuvants habituellement utilisés en cosmétique tels que des parfums, des colorants pouvant avoir pour fonction de colorer soit la composition elle-même, soit les cheveux, soit la peau, des agents conservateurs, des agents sequestrants, des agents épaississants, des agents émulsifiants, des agents adoucissants, des synergistes, des agents de surface anioniques, cationiques, non ioniques ou amphotères, des polymères non ioniques ou amphotères, des stabilisateurs de mousse, suivant l'application envisagée.

Lorsque les compositions cosmétiques telles que définies ci-dessus sont utilisées pour le traitement des cheveux, elles peuvent plus particulière25 ment se présenter sous forme de crèmes de traitement pouvant être appliquées après ou avant coloration ou décoloration, avant ou après un shampooing, avant ou après une permanente et peuvent également adopter la forme de produits de coloration, de shampooings, de lotions à rincer, à appliquer avant ou après shampooing, avant ou après coloration ou décoloration, avant ou après permanente, de lotions 30 de mise en plis, de lotions pour le brushing, de lotions restructurantes.

Quand les compositions selon la présente invention constituent des crèmes de traitement ou des laits à appliquer avant ou après coloration, décoloration avant ou après shampooing, avant ou après permanente, elles sont formulées essentiellement à base de savons ou d'alcools gras, en présence d'émulsifiants, ou à base d'alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés.

Les savons peuvent être constitués à partir d'acides gras naturels ou synthétiques ayant de 12 à 22 atomes de carbone, tels que l'acide laurique, l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide oléique, l'acide ricinoléique, l'acide stéarique et l'acide isostéarique, l'acide arachique, l'acide béhenique, à des concentrations comprises de préférence entre 10 et 30 % et des agents alcali-

nisants tels que l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, l'ammoniaque, la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine seuls ou en mélange.

Les alcools gras utilisables dans les crèmes sont des alcools naturels ou synthétiques ayant entre 12 et 18 atomes de carbone. Parmi ces alcools gras, on peut citer, en particulier, les alcools dérivés des acides gras de coprah, l'alcool tétradécylique, l'alcool cétylique, l'alcool stéarylique, l'alcool isostéarylique, l'alcool hydroxy-stéarylique à des concentrations comprises entre 0,5 et 25 %.

Les émulsifiants utilisables dans les compositions selon la présente invention peuvent être les tensioactifs anioniques et non ioniques susmentionnés. Les émulsifiants non ioniques sont présents à raison de 0,5 à 25 % en poids, et l'on utilise de préférence les alcools gras oxyéthylénés ou polyoxyéthylénés susdéfinis.

Les émulsifiants anioniques sont présents à des concentrations comprises entre 0,5 et 15 % en poids. On utilise de préférence les sulfates d'alcoyle oxyéthylénés ou non susdéfinis.

15

,25

Les alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés sont constitués d'alcools gras à chaîne grasse linéaire ou ramifiée comportant 8 à 18 atomes de carbone et contenant le plus souvent 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, de préférence 2 à 10 ou 1 à 10 moles de glycérol et de préférence 1 à 6.

Les alcools gras polyglycérolés préférés sont l'alcool stéarylique ou l'alcool cétylique polyglycérolé à 2 moles de glycérol.

Les alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés sont présents à des concentrations comprises entre 0,5 et 25 %.

Ces crèmes peuvent contenir, outre les polymères, des adjuvants habituellement utilisés dans de telles compositions tels que des amides gras et des alcools gras lorsqu'elles sont constituées à base de savons.

Parmi les amides gras, on utilise de préférence des mono- ou diéthanolamides des acides dérivés du coprah, de l'acide laurique, de l'acide 30 oléique ou de l'acide stéarique, à des concentrations comprises entre 0 et 10 % en poids et de préférence de 1 à 4 %.

Le pH de ces crèmes et laits est compris entre 3 et 9 et de préférence entre 5 et 9.

Lorsque les compositions selon la présente invention constituent des crèmes de coloration, elles contiennent en plus du ou des polymère(s) cationique(s) et du ou des polymère(s) anioniques, différents ingrédients permettant leur présentation sous forme de crèmes ci-dessus définies, auxquelles on ajoute un agent alcalinisant et des colorants, et les adjuvants habituellement utilisés tels que les antioxydants, les séquestrants etc...

Le pH de ces compositions est, en général, compris entre 9 et 11 et il peut être réglé par addition d'un agent alcalinisant approprié dans le support de teinture tel que par addition d'ammoniaque, d'alkylamines, d'alcanolamines comme les mono, di ou triéthenolamines, triisopropylamine ou leurs mélanges, d'alkylalcanolamines, d'aminométhylpropanol, d'aminométhyl propane diol, d'hydroxyde de sodium ou de potassium, de carbonates d'ammonium, de sodium ou de potassium, etc... Tous ces composés sont utilisés seuls ou en mélange.

Les colorants appartiennent à la classe des colorants d'oxydation auxquels peuvent être ajoutés des colorants directs tels que des colorants lo azoiques, anthraquinoniques, des dérivés nitrés de la série benzénique, des indamines, des indophénols et/ou d'autres colorants d'oxydation tels que des leucodérivés de ces composés.

Les colorants d'oxydation sont des composés aromatiques du type diamines, aminophénols ou phénols. Ces composés ne sont pas généralement des colorants en eux-mèmes, mais sont transformés en colorants par condensation en présence d'un milieu oxydant constitué généralement d'eau oxygénée. Parmi ces colorants d'oxydation, on distingue, d'une part, les bases qui sont des dérivés dits para ou ortho choisis parmi les diamines, les aminophénols et d'autre part, des composés appelés modificateurs ou coupleurs qui sont des dérivés dits méta choisis parmi les méta diamines, les m-aminophénols, les m-diphénols, les phénols.

Les bases d'oxydation plus particulièrement utilisées, sont des p-phénylènediamines, éventuellement substituées sur l'atome d'azote ou sur le noyau aromatique par des groupements tels que des groupements alcoyle ayant de préférence l à 4 atomes de carbone, hydroxyalcoyle ayant de préférence l à 4 atomes de carbone, halogène, alcoxy ayant de préférence 2 à 4 atomes de carbone. Parmi ces composés, on peut plus particulièrement mentionner la p-phénylène-diamine, la p-toluylènediamine, la chloro p-phénylènediamine, p-amino diphényl-amine, l'o-phénylènediamine, l'o-toluylènediamine, le 2,5-diamino anisole, l'o-aminophénol et le p-aminophénol, le l-amino 4-(2-méthoxy, éthyl) amino benzène.

Les coupleurs plus particulièrement utilisés sont notamment la mphénylènediamine, la m-toluylènediamine, le 2,4-diaminoanisole, le m-aminophénol, le pyrocatéchol, le résorcinol, l'hydroquinone, l'α-naphtol, le 1,5-dihydroxy naphtalène, la 2,6-diamino pyridine, le l-(2-hydroxy, éthoxy) 2,4-diamino benzène.

Lorsque les compositions selon la présente invention constituent des shampooings, elles contiennent en plus du ou des polymère(s) cationique(s) et du ou des polymère(s) anionique(s), au moins un tensio-actif anionique, cationique, non ionique ou amphotère, tel que plus particulièrement ceux définis ci-dessus ou leurs mélanges.

35

Dans ces shampooings, la concentration en détergent ou tensio-actifs est généralement comprise entre 3 et 50 % en poids par rapport au poids total de la composition et de préférence de 3 à 20 %; le pH est généralement compris entre 3 et 10.

Des shampooings plus particulièrement préférés ont un pH compris entre 5 et 9.

Les compositions selon l'invention peuvent se présente également sous forme de lotions qui peuvent etre des lotions coiffantes ou des lotions de mise en forme dites également lotions pour brushing, des lotions non rincées de renforcement de mise en plis, des lotions rincées dites également rinses, etc...

On entend par lotions de mise en forme ou lotions pour brushing, des lotions appliquées après le shampooing et qui favorisent la mise en forme de la chevelure, cette mise en forme étant effectuée sur cheveux mouillés à l'aide d'une brosse, en même temps que l'on sèche les cheveux à l'aide d'un séchoir à main.

On entend par lotions non rincées de renforcement de mise en plis, une lotion appliquée après un shampooing et avant mise en plis; cette lotion qui n'est pas éliminée par rinçage, facilite la mise en plis ultérieure et améliore sa durée.

Ces lotions comprennent, généralement en solution aqueuse, alcoolique ou hydroalcoolique, au moins un polymère cationique et au moins un polymère anionique tels que définis ci-dessus. Elles peuvent contenir en outre des polymères non ioniques et amphotères, et des agents antimoussants.

Les lotions rincées sont des solutions que l'on applique avant ou après coloration, avant ou après décoloration, avant ou après permanente, avant ou après shampooing ou entre deux temps du shampooing pour obtenir un effet de conditionnement des cheveux et que l'on rince après un temps de pose.

Ces compositions peuvent être des solutions aqueuses ou hydroalcooliques comprenant éventuellement des tensio-actifs, des émulsions ou des gels. Ces compositions peuvent également être pressurisées en sérosol.

dans les solutions
Les tensio-actifs pouvant être utilisés/sont essentiellement des
tensio-actifs non ioniques ou cationiques du type de ceux décrits ci-dessus pour
les compositions de shampooing et en particulier des produits de condensation
d'un monoalcool, d'un α-diol, d'un alcoylphénol, d'un amide ou d'un diglycolamide avec le glycidol tel que par exemple des composés de formule :

dans laquelle R₄ désigne un radical aliphatique, cycloaliphatique ou arylaliphatique ayant 7 à 21 atomes de carbone et leurs mélanges, les chaînes aliphatiques pouvant comporter des groupements éthers, thioéthers et hydroxyméthylène et p

désigne une valeur statistique variant de 1 à 10 inclus ; des composés de formule :

 $R_50 - C_2H_30 (CH_2OH) - H$

10

dans laquelle R₅ désigne un radical alcoyle, alcenyle ou alcoylaryle et q désigne une valeur statistique variante de l à 10 inclus ; des composés de formule :

$$R_6 \text{ CONH} - CH_2 - CH_2 O - CH_2 - CH_2 O \left[CH_2 - CHOH - CH_2 O \right] \frac{1}{r}$$

dans laquelle R₆ est un radical aliphatique pouvant comporter éventuellement un ou plusieurs groupements OH ayant de 8 à 30 atomes de carbone, r représente un nombre entier ou décimal compris entre 1 et 5.

Parmi ces compositions, celles plus particulièrement préférées dans les buts de l'invention, contiennent un agent tensio-actif non ionique de formule :

$$R_4$$
 - CHOH - CH₂ - O - CH₂ - CHOH - CH₂ - O - H

où R₄ désigne un mélange de radicaux alcoyle ayant de 9 à 12 atomes de carbone 15 et p a une valeur statistique de 3,5.

On peut utiliser également des alcools, des alcoylphénols, des acides gras polyéthoxylés ou polyglycérolés à chaine grasse linéaire ayant entre 8 et 18 atomes de carbone et comportant le plus souvent 2 à 15 moles d'oxyde d'éthylène. La concentration en agents tensio-actifs peut varier entre 0 et 10 % et de préférence de 0,5 à 7 %.

On peut ajouter à ces compositions, des tensio-actifs anioniques ou amphotères.

Lorsque les compositions se présentent sous forme d'émulsion, elles peuvent être non ioniques ou anioniques. Les émulsions non ioniques sont constituées principalement d'un mélange d'huiles et/ou d'alcools gras et d'alcools gras polyéthoxylés tels que les alcools stéaryliques ou cétylatéaryliques polyéthoxylés. On peut ajouter à ces compositions, des cationiques tels que par exemple, ceux définis ci-dessus.

Les émulsions anioniques sont constituées à partir de savons. On

30 peut ainsi citer l'émulsion constituée par du stéarate de glycérine
autoémulsionable vendus sons la dénomination IMNITOR 960 K par la société DYNAMIT
NOBEL et les émulsions constituées par une combinaison du monostéarate de glycérine
avec des esters d'acide citrique ou bien avec des alcools gras et des lipopeptides
ou avec des stéarates alcalins, vendus respectivement sous les dénominations

35 LAMEFORM ZEM, PLM et NSM par la société GRUNAU.

Quand les compositions se présentent sous forme de gels, elles contiennent des épaississants en présence ou non de solvants. Les épaississants utilisables peuvent être l'alginate de sodium ou la gomme arabique ou des dérivés

cellulosiques tels que la méthylcellulose, l'hydroxyméthylcellulose, l'hydroxyméthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, l'hydroxypropylméthylcellulose. On peut sinsi également obtenir un épaississement des lotions par mélange de polyéthylèneglycol et de stéarate ou distéarate de polyéthylèneglycol ou par un mélange d'esters phosphoriques et d'amides.

La concentration en épaississants peut varier de 0,5 à 30 % et de préférence de 0,5 à 15 % en poids. Le pH des lotions rincées, appelées également rinses, peut varier de 2 à 9,5.

Lorsque les compositions susnommées sont pressurisées en aérosol, on 10 peut utiliser à titre de gaz propulseurs, le gaz carbonique, l'azote, l'oxyde nitreux, les hydrocarbures volatils tels que le butane, l'isobutane, le propane ou de préférence des hydrocarbures charés ou fluxés (vendus sous le nom de Fréon par DU PONT DE NEMOURS) et appartenant en particulier à la classes des fluorochloro-hydrocarbures tels que le dichlorodifluorométhane ou Fréon 12, le dichlorotétra-

15 fluoroéthane ou Fréon 114 et le trichloromonofluorométhane ou Fréon 11. Ces propulseurs peuvent être utilisés seuls ou en combinaison et on peut employer en particulier un mélange de Fréon 114-12 dans les proportions variant entre 40 : 60 à 80 : 20. A titre d'hydrocarbure chloré on peut citer le chlorure de méthylène.

Les compositions selon la présente invention peuvent enfin constituer des lotions restructurantes et contenir des produits renforçant la chaine kératinique des cheveux. On utilise à cette fin, des produits appartenant à la classe des dérivés méthylolés et notamment du type de ceux décrits dans les brevets français 1 527 085, 1 519 979, déposés par la demanderesse.

L'association selon l'invention peut enfin être utilisée dans des compositions destinées à défriser ou onduler les cheveux, contenant en plus des polymères, des réducteurs tels que des sulfites, thioglycolates utilisés conjointement avec des compositions neutralisantes.

Les parfums utilisables dans ces compositions sont des parfums cosmé-30 tiquement acceptables et ils sont présents dans des quantités variant de préférence entre 0,1 et 0,5 % en poids.

Les colorants destinés à conférer aux compositions, suivant l'invention, une coloration sont présents à raison de 0,001 à 0,5 % en poids.

Lorsque les compositions selon la présente invention sont préparées en 35 vue d'une application sur la peau, elles peuvent se présenter sous forme de lotions après rasage ou d'eau de toilette ou de mousses à raser.

Les lotions après rasage et eaux de toilette se présentent sous forme de solution hydroalcoolique contenant, de préférence, un alcanol inférieur comportant 1 à 4 atomes de carbone, tel que, de préférence, l'éthanol ou l'isopropanol et comprenant les adjuvants habituellement utilisés tels que des agents adoucissants, des agents cicatrisants et des parfums.

Dans le cas des eaux de toilettes, les parfums sont présents dans des quantités supérieures à celles susmentionnées et peuvent aller jusqu'à environ 3 % en poids suivant la nature de celui-ci.

Lorsque la composition se présente sous forme de mousse à raser, elle contient, généralement, des savons additionnés, éventuellement, d'acides gras, stabilisateurs de mousse, d'adoucissants tels que la glycérine.

Elle peut être conditionnées dans un dispositif sérosol en présence de gaz propulseurs suivant des techniques bien commues.

Comme mentionné ci-dessus, les compositions sudéfinies peuvent également servir de support ou de base sous forme de solution aqueuse ou hydroalcoolique, de crème, de gel, de dispersion d'émulsion, pour des formulations cosmétiques de traitement de la peau.

Ces compositions peuvent également être utilisées dans le traitement des ongles, auquel cas l'association selon l'invention permet non seulement de fixer les polymères anioniques aux ongles mais surtout de les durcir et de les rendre plus brillants, ils sont utilisés en présence de solvants et d'autres ingrédients habituellement utilisés.

Ces compositions peuvent enfin être utilisées dans le traitement de matières kératiniques autres telles que la laine.

Les différents adjuvants pouvant être utilisés dans ces compositions sont bien connus dans l'état de la technique et peuvent être du type de ceux plus particulièrement décrits en relation avec les compositions de traitement des cheveux.

Les compositions selon l'invention peuvent être conditionnées et conservées de différentes façons comme indiqué ci-dessus.

Une réalisation avantageuse réside, toutefois, dans un conditionnement sous forme lyophilisée ce qui a pour avantage d'assurer une meilleur conservation des compositions selon l'invention.

Cette façon de procéder permet, en outre, de préparer l'association selon l'invention dans des conditions telles que de pH différentes de celles normalement utilisées pour un bon accrochage sur les matières kératiniques, ces conditions évitant une précipitation non désirée. Elle permet également de remédier à la dégradation par vieillissement (tel que jaunissement) de certaines associations.

Des résultats remarquables sont obtenus pour des compositions à rincer contenant un polymère cationique choisi parmi les polyamino amides éventuellement réticulés tels que définis dans les paragraphes 7, 8, 9, 10, 11 associés avec les différents polymères anioniques ; les associations plus particulièrement motif préférées étant celles avec les polymères à/anhydride maléique du paragraphe 13, à

motif d'acide crotonique greffés et éventuellement réticulés ou comportant plus d'un autre monomère différent de l'acétate de vinyle, à motif d'acide acrylique ou méthacrylique, les dérivés d'acide sulfonique. Une autre mise en oeuvre préférée de l'invention réside dans la combinaison d'un polymère cationique choisi parmi les polyalkylène amines définies au paragraphe 12 avec l'un quelconque des polymères anioniques et, de préférence, ceux indiqués ci-dessus.

Des résultats particulièrement avantageux sont obtenus par combinaison des associations préférentielles définies ci-dessus avec des agents tensio actifs faiblement anioniques ou non ioniques ou le mélange des deux. Par tensio actifs faiblement anioniques on entend les dérivés carboxylés tels que les alcoylpolypeptidates, les sels de lipoamino acides, les alcoylpolyglycerylcarboxylates, les acides carboxyliques d'éther polyglycolique.

alcoylpolyglycerylcarboxylates, les acides carboxyliques d'éther polyglycolique. Les tensio actifs non ioniques plus particulièrement préférés sont les composés de formule : R_4 - CHOH CH_2 - O - $(CH_2$ - CHOH - CH_2 - O) - H susdéfinis.

Une réalisation avantageuse de l'invention est constituée par l'association d'un polymère cationique fortement substantif du type des cyclopolymères définis au paragraphe 2 ou des polymères quaternaires du paragraphe 5 avec un polymère anionique quelconque et, de préférence, avec les polymères anioniques préférés indiqués ci-dessus.

Une mise en oeuvre intéressante de cette réalisation est constituée par l'association aux polymères susdéfinis d'un agent tensio actif-anionique et, de 20 préférence, les sulfates, sulfonates, succinates, succinamentes, acétates, phosphates surcoinates susdéfinis.

L'association selon l'invention permet également d'obtenir des résultats intéressants avec des polymères cationiques peu substantifs du type des polymères d'éther de cellulose du paragraphe 1, à motifs acide acrylique ou méthacrylique, décrits dans le brevet français 2 189 434, du paragraphe 3, les dérivés de la vinylpyrrolidone du paragraphe 6, du paragraphe 13 avec l'un quelconque des polymères anioniques et, de préférence, avec ceux comportant dans leur chaîne des motifs sulfoniques, acide crotonique, acide acrylique ou méthacrylique et dérivés d'anhydride maléique. Ces associations sont intéressantes, notament pour réduire l'électricité statique sur les cheveux.

Les polymères cationiques du type de ceux décrits au paragraphe 4 comportant dans leurs chaînes un radical, à deux fonctions amine tel que pipérazinyl, permet d'obtenir des propriétés intéressantes de tenue du cheveux lorsqu'il est utilisé en combinaison avec un polymère anionique du type de ceux plus particulièrement préférés susnommés, dans une composition destinée à être rincée. Les polymères anioniques préférés dans la réalisation de l'invention sont ceux comportant un motif acrylique ou méthacrylique linéaire non réticulé, un motif anhydride maléique éventuellement monoestérifié ou hydrolysé ou un motif acide crotonique greffé et éventuellement réticulé ou comportant plus d'un monomère différent de l'acétate de vinyle, avec l'un quelconque des polymères cationiques susmentionnés. Les résultats sont particulièrement significatifs en ce qui concerne la douceur au toucher et le volume.

Parmi les compositions destinées à être rincées celles présentant un intérêt particulier et donnant des résultats surprenants sont les shampooings lo contenant obligatoirement, un agent tensio actif, non ionique ou faiblement anionique ou leur mélange, ces agents tensio actifs étant présents dans les proportions indiquées ci-dessus.

Une autre réalisation intéressante est la présentation sous forme de compositions destinées à etre rincées contenant, de préférence, un agent tensio actif non ionique ou faiblement anionique.

Lorsque le polymère anionique est utilisé dans des compositions qui ne sont pas destinées à être rincées, du type lotion de mise en forme, renforcateur de mise en plis, après rasage, cau de toilette, composition de traitement des ongles, on obtient des résultats particulièrement surprenants pour les compositions contenant comme polymère anionique des polymères définis au paragraphe 13, les dérivés d'acide acrylique ou méthacrylique associés avec un polymère cationique quelconque et de préférence les polyamino amides réticulés, les polyalkylène amines, les cyclopolymères et polymères quaternisés de type ionène.

Des résultats intéressants sont également obtenus avec les copolymères d'acide crotonique comportant au moins un monomère différent de l'acétate de vinyle, ou les dérivés greffés et/ou réticulés, ou d'acide allyloxyacétique, vinylacétique, avec l'un quelconque des polymères cationiques et, de préférence, ceux cités ci-dessus.

D'autres associations intéressantes selon l'invention, sont celles consistant à utiliser, à titre de polymère anionique, un bipolymère acétate de vinyle/
acide crotonique avec des polymères cationiques choisis parai les dérivés d'éthers
de cellulose du paragraphe 1, les cyclopolymères du paragraphe 2, les homo ou
copolymères du paragraphe 3, les dérivés de vinylpyrrolidone du paragraphe 6, les
polyalkylènes amines du paragraphe 12, les polymères contenant dans leur chaîne
des motifs vinylpyridines ou vinylpyridinium, les résinés urée-formaldéhyde, les
condensats de polyamine et d'épichlorhydrine, les homo ou copolymères de vinyl
benzylammonium, les polyureylène quaternaires, les polymères colorants.

Les compositions selon l'invention destinées, notamment, au traitement des cheveux peuvent être appliquées selon une variante de l'invention suivant un procédé en deux temps.

Ce procédé est essentiellement caractérisé par le fait que l'on applique dans un premier temps une première composition contenant un polymère anionique et un polymère cationique du type susdéfini ajusté à un pH tel pour empecher la précipitation de l'association du polymère anionique avec le polymère cationique et que dans un second temps et sans rinçage intermédiaire on applique une seconde composition ayant un pH tel que les deux polymères précipitent sur les cheveux, lorsque la seconde composition est appliquée sur les fibres.

Selon une réalisation préférentielle, la première composition a un pH compris entre 8 et 12 et la seconde composition a un pH choisi de façon telle que, après mélange avec la première composition sur les cheveux, ce pH soit inférieur à 8.

Cette variante du procédé selon l'invention permet, notamment, d'utiliser des associations de polymères cationique et anionique précipitant dans les conditions de pH donnant lieu à un dépot maximum. Dans ce cas, il est possible d'appliquer ces associations à un pH différent évitant la précipitation et de provoquer celle-ci au niveau des cheveux en vue d'avoir un dépot optimal 20 de polymères anioniques qui est le but recherché par l'invention.

Les agents alcalinisants utilisables dans la première composition sont des bases organiques ou inorganiques du type susmentionné. Les agents acidifiants utilisables dans la seconde composition sont des acides organiques ou inorganiques tels que les acides chlorhydrique, citrique, lactique, tartrique, phosphorique, 25 etc...

Il est également possible d'appliquer sur les cheveux la première composition à un pH acide et d'augmenter ensuite le pH au moyen d'une seconde composition contenant une base au niveau des cheveux pour entrainer la précipitation des polymères sur les cheveux.

Des résultats particulièrement intéressants sont obtenus avec les polyamino amides réticulés du type décrit dans les paragraphes 7, 8, 9, 10, 11 comme polymères cationiques et les dérivés d'acide crotonique comme polymères anioniques, dans le premier cas, et avec les polyamino amides réticulés susdéfinis associés avec des dérivés d'anhydride maléique dans le second cas.

La fixation des polymères anioniques sur les matières kératiniques au moyen d'un polymère cationique selon l'invention peut être réalisée selon un procédé en deux temps consistant à appliquer de préférence sur les fibres kératiniques, une première composition contenant un polymère cationique du type susdéfini et puis après rinçage ou non une composition contenant un polymère

anionique, ce traitement étant suivi, de préférence, par un rinçage. On forme, dans ce cas, l'association polymère cationique -polymère anionique au niveau des fibres.

Ce procédé présente, notamment, certains avantages dans les procédés de lavage des cheveux. On peut ainsi appliquer, tout d'abord, une solution aqueuse d'un polymère cationique puis un shampooing contenant le polymère anionique.

Des résultats notables ont été obtenus en utilisant dans la première composition un polyamino amide réticulé et dans la seconde composition un dérivé d'anhydride. maléique, un dérivé d'acide polystyrène sulfonique susdéfini associé à des tensio actifs anioniques ou non ioniques.

Selon une autre réalisation on peut appliquer deux shampooings de façon successive, le premier contenant le polymère cationique et le second contenant le polymère anionique. Des polymères cationiques donnant des résultats avantageux sont, de préférence, les polyamino amides réticulés du type de ceux définis lans les paragraphes 8, 9, 10, 11, les polymères quaternaires définis dans le paragraphe 5 et les cyclopolymères définis dans le paragraphe 2, avec des polymères anioniques choisis parmi les dérivés d'anhydride maléique et les terpolymères à base d'acide crotonique, les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique tels que ceux définis dans les paragraphes 2, 8, 11 et 12.

D'autres associations donnant des résultats avantageux dans un procédé en deux temps sont celles consistant à utiliser dans une première composition un polymère cationique, dérivé d'acide acrylique ou méthacrylique du type de ceux définis au paragraphe 3 et comme polymère anionique des dérivés d'acide acrylique ou méthacrylique définis au paragraphe 11 et, en particulier,

25 les polymères vendus sous les dénominations Reten ou Catrex ou bien celles consistant à utiliser dans la première composition comme polymère cationique, un dérivé d'éther de cellulose tel que défini dans le paragraphe 1, les polymères définis au paragraphe 4, les polyéthylènes amines du type de celles citées au paragraphe 12 ou des polymères contenant dans leu chaîne des motifs vinylpyridine 30 ou vinylpiridinium définis dans le paragraphe 13 avec les polymères anioniques

Cette application donne de bons résultats en utilisant dans les compositions des tensio-actifs anionique ou non ionique.

mentionnés ci-dessus.

Il est possible, selon une réalisation avantageuse de ce procédé, de faire 35 varier le pH des différentes compositions en vue de se trouver dans les meilleures conditions de dépôts de chaque polymère et provoquer l'accrochage du polymère anionique sur les fibres au moyen du polymère cationique.

Une autre réalisation de l'invention réside dans l'application dans un premier temps, d'une composition contenant un polymère cationique et un réducteur 40 et dans un second temps l'application d'une composition neutralisante contenant

un polymère anionique en vue de défriser ou onduler les cheveux.

La présente invention peut enfin se définir comme un procédé de fixation de polymères anioniques sur une matière kératinique, caractérisée par le fait que l'on provoque la fixation de polymère anionique en l'associant à un polymère cationique.

Cette fixation étant remarquable dans les procédés comportant une étape de rinçage après le traitement par les polymères.

Une variante particulièrement intéressante de l'invention réside donc dans l'utilisation des compositions selon l'invention dans un procédé de traite10 ment des fibres kératiniques telles que les cheveux consistant à appliquer cette composition puis à procéder à un rinçage.

Lorsque la composition se présente sous forme lyophilisée, le procédé selon l'invention consiste à introduire, tout juste avant l'emploi, le lyophilisat dans le support cosmétique pouvant contenir les différents adjuvants susmentionnés et à appliquer la composition ainsi préparée sur la matière kératinique. Cette façon de procéder présente, notamment, un intéret lorsque les polymères ont tendance à jaunir en conservation, en solution, et que l'on souhaite les appliquer sur une matière kératinique où un tel aspect n'est pas souhaitable, telle que la peau ou les ongles.

Les exemples suivants sont destinés à illustrer l'invention sans pour sutant la limiter.

Dans les exemples qui suivent, tous les polymères sont exprimés en matière active. Les quantités indiquées s'entendent pour des polymères à 100 % de matière active. Dans les exemples ci-après les quantités de tensio-actif sont exprimées en pourcentage de matière active.

Les polymères anioniques utilisés dans les exemples qui suivent doivent être neutralisés dans certains cas. C'est ainsi que lorsqu'on utilise dans les exemples qui suivent les polymères suivants : résine 26.13.10, résine TV 242, P₁, P₂, P₃, Quadramer 5, Gammer ES225, Gammer 425, résine 28-29-30, EMA 1325, il est entantu qu'ils ont été neutralisés dans une proportion pouvant aller jusqu'à 100 % pour être solubles en milieu aqueux, par des agents alcalinisants tels que l'amoniaque, les alcoylamines, les alcanolamines comme la mono-, di- ou triéthanolamine, la misopropanolamine ou leurs mélanges, les alcoylalcanolamines, l'amino méthylpropanol, l'aminométhyl propane diol, l'hydroxyde de sodium ou de potassium, les carbonates de sodium ou de potassium, etc.. Les bases qui ont été utilisées à titre d'exemples pour neutraliser les polymères susmentionnés ont été le 2-amino 2-méthyl propanol, le 2-amino 1,3-prepane diol, la triéthanol amine, la triisopropanolamine, la soude. La neutralisation est effectuée jusqu'à un pH ayant une valeur de 7 à 10 et le plus souvent compris entre 7 et 9.

Lesdits polymères anioniques peuvent également être solubilisés au 20 présiable dans un tensio-actif anionique ou un solvant du type mentionné dans la description; dans ce cas la neutralisation n'est pas nécessaire.

Les polymères peuvent également être utilisés avec des plastifiants tels que : le méthyl cellosolve, les méthyl-, diméthyl, diéthyl-, dibutyl, dioctyl-phtalate, les propylène-, héxylène, polyéthylène-, polyalkylène glycol, le propy-25 lène glycol dipelargonate, le glycol polysiloxane, le glycérol triacétate, le lauryllactate, le monooléate de diéthylène glycol, le décyloléate, le sébacate d'octyle, l'acétyltributyle citrate, le myristate d'isopropyle, l'éthyl phtalyléthylglycolate, le méthyl phtalyléthylglycolate.

Exemple 1:

30	On prépare un shampooing ayant la composition suivante :
	Polymère anionique dénommé Flexan 5000,4 g
	Polymère cationique de motif K IIIa0,6 g
	Agent tensio-actif dénommé AST 121410 g
	Diéthanolamide de coprah g
35	Le pH est ajusté à 7,5 par l'acide lactique :
	Eau qsp
	Cette composition appliquée sur des cheveux sales et mouillés donne lieu
:	après imprégnation à une mousse douce.

Les cheveux mouillés sont légers avec une impression de cheveux plus abon-40 dants. Cette impression persiste après lavage.

Secs, les cheveux sont gonflants, nerveux, disciplinés, peu électriques. Les cheveux ont plus de corps et une missen plis effectuée sur de tels cheveux a une bonne tenue dans le temps.

On obtient des résultats similaires avec les compositions illustrées dans le tableau I ci-après, appliquées de façon similaire à celle indiquée ci-dessus. Pour une meilleure comprehension l'exemple 1 a été reproduit dans ce tableau.

Le tableau II est relatif à des compositions de rinçage.

Ces compositions sont appliquées sur les cheveux et on les laisse poser quelques minutes puis on les rince.

On constate que les cheveux se démêlent plus facilement et qu'ils pré-10 sentent une douceur et une nervosité améliorées.

Après séchage, la coiffure est très nerveuse, les cheveux ont du corps, et la tenue de la mise en plis est très bonne.

Le tableau III a pour objet des lotions de mise en plis.

On constate après application de ces lotions sur les cheveux teints:

15 que les cheveux secs sont gonflants, nerveux, non électriques et faciles à coiffer.

On ajoute aux différents ingrédients mentionnés dans les tableaux I, II et III de l'eau en quantité suffisante pour atteindre 100 cm³ (pour le tableau III) ou 100 g (pour le tableau I et II).

On ajoute généralement aux différentes compositions mentionnées cidessus, des parfums et des colorants destinés à améliorer la présentation desdites compositions.

A titre d'exemple, on introduit dans les compositions 1 à 4, 10 à 15, et 20 à 40 environ 0,1 g de colorant et environ 0,2 g de parfum.

Les significations des abréviations ainsi que la signification des nous commerciaux des différents produits, utilisées dans les exemples, sont indiquées dans la description qui précède ainsi que ci-dessus.

De nombreux polymères utilisés selon l'invention sont également décrite plus en détails dans "COSMETIC INCREDIENT DICTIONARY" publié par "THE COSMETIC 30 TOILETRY AND FRAÇANCE ASSOCIATION INC."

TENSIOACTIFS ET ADJUVANTS

ACSPO

Mélange d'alcool cétylstéarylique et d'alcool cétylstéarylique oxyéthyléné à 15 moles d'oxyde d'éthylène.

AES

Alcoyl (C₁₂ - C₁₄) éther sulfate de sodium oxyéthyléné avec 2,2 moles d'oxyde d'éthylène

10

20

Alcool laurique polyéthoxylé à 12 moles d'oxyde

d'éthylène

AST 12 14

ALE 12

Alcoyl (C₁₂ - C₁₄) sulfate de triéthanolamine

CIRE DE LANETTE E

Alcool cétyl stéarylique sulfate à 10 % vendu par la

Société HENKEL

DEHYTON AB 30

Hydroxyde d'alcoyl C12 - C18 dimethyl carboxymethyl

ammonium vendu par la Société HENKEL

EMPICOL STT

Sulfosuccinate d'alcool cétyl stéarylique vendu par la

société MARCHON

15 IMMITOR 960 K

Stéarate de glycérine auto-émulsionnable vendu par la

Société DYNAMIT NOBEL

MIRANOL C2M

MIRANOL CZI

C₁₁H₂₃ - C - N CH₂ COONA

C₁₁H₂₃ - C - N CH₂ - CH₂ - O - CH₂ - COONA

CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ - O - CH₂ - COONA

TA-1

RCHOH -
$$CH_2O - CH_2 - CHOH - CH_2O - H$$

R: Alcoyl $C_9 - C_{12}$ $n = 3,5$

25 TA-2

Tensio-actif non ionique à base d'alcool laurique polyglycérolé (4,2 moles), en solution à 60 % environ de matière active.

Formule (statistique) :

30

Diglycolamide gras polyglycérolé.

$$R-CO-NH-CH2-CH2-O-CH2-CH2-CH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2 OCH2-CHOH-CH2-CHOH$$

R = amides d'acides gras naturels en C₁₂ à C₁₈.

35 DIVALIN SO

TA-3

Ester phosphorique acide d'alcool oléique éthoxylé.

ACS 15 OE

Alcool cétyl stéarylique oxyéthyléné avec 15 moles

d'oxyde d'ethylène

	ICC	Lactate de N,N diéthylamino polyoxyéthyl carboxylate de
	•	coprah à 4 moles d'oxyde d'éthylène
	SIMULSOL 1951 D	Alcool cétyl stéarylique oxyéthyléné à 10 moles d'oxyde
5		d'éthylène vendu SEFPIC MONTANOIR
	AKYPO RLM 100	
		R - (OCH ₂ CH ₂) _x OCH ₂ COOH, R étant un mélange de
		radicaux alcoyle C ₁₂ - C ₁₄ , x est égal à 10 vendu par
	•	la Société CHEMY.
10	SANDOPAN DTC AC	Acide Trideceth-7 carboxylique de formule :
•		$CH_3 (CH_2)_{11} - CH_2 (OCH_2 - CH_2)_5 OCH_2 - COOH$
٠.		vendu par la Société SANDOZ
	SANDOPAN DTC	Sel de sodium de l'acide Trideceth-7 carboxylique
	MAYPON 4 CT	Sel de triethanolamine de produit de condensation d'acide
15	:	de coprah et d'hydrolysat de protéine animale vendu par
		la Société STEPAN
	ELFAN OS 46	Sulfonate d'oléfine
•	•	$CH_3 - (CH_2)_{10 - 12} - CH = CH - CH_2 SO_3^{Na}$
		+ CH ₃ - (CH ₂) ₁₀ - 12 CH ₂ - CH - CH ₂ SO ₃ Na
20	•	vendu par la Société AKZO CHEMIE GmbH
•	SETACIN 103 Spezial	Hémi-sulfosuccinate de sodium de l'alcool laurique poly- éthoxylé venau par la Société ZSCHIMMER et SCHWARZ CHEMISCHE FABRIKEN
	SURFARON A 72 12 N 30	Solution aqueuse de lauroyl- sarcosinate de sodium de
25	•	densité à 20°C 1,035 environ vendu par la Société PROTEX
	HOSTAPUR SAS-30	n-alcane sulfonates obtenus par sulfoxydation de
		n-parafines, en ${ m C}^{}_{13}$ à ${ m C}^{}_{18}$, de poids moléculaire moyen
		328, vendu par la Société HOECHST
	LIPOPROTEOL LK	Sel de triéthanolamine de l'acide lauroyl kératinique
30	•	vendu par la Société RHONE POULENC.
	REMCOPAL 306	Octyl phénol oxyéthyléné à 5,5 moles d'oxyde d'éthylène
	. :	vendu par la Société CERLAND
•	REMCOPAL 349	Nonylphénol oxyéthyléné à 9 moles d'oxyde d'éthylène
		vendu par la Société ŒRIAND
35	MYRJ 53	Stéarate de polyoxyéthylène à 50 moles d'oxyde d'éthylène
		vendu par la Société Atlas ou dénommé PEG-50 stéarate
		vendu par la Société ICI U.S.A.

STEINAPON AM B. 13

désigne un alcoyloamide de bétaine de formule : $R - CO - NH - (CH_2)_3 - N - (CH_3)_2 - CH_2 - COO^-$

vendu par la Société REWO.

	•	· ·
	SOME PON ML 20	Oxyéthylamide d'acide gras de coprah sulfaté vendu par la Société MONTANOIR
		•
	NORANIUM M 2 C	Chlorure de diméthyl dilauryl ammonium vendu par la Société CECA PROCHINOR
5.	PHONE P COT T	
)	EMCOL E 607 L	Chlorure de N(lauryl, colemino formylmethyl)pyridinium
•		vendu par la Société Witco
	TWEEN 20	Polysorbate 20 ou monolaurate de polyoxyéthylène 20
		Sorbitan vendu par la Société Atlas
	EMPICOL 0091	Laurique monoéthanolamide sulfosuccinate de sodium
10		vendu par la Société MARCHON
	AROMOX DMCD	Oxyde de coco dimethylamine vendu par la Société AKZO
		CHEMIE
	PLURONIC L 62	Polycondensat d'oxyde d'éthylène et de polypropylène-
		glycol de formule:
	•	9-7-0-2 do 202ma20 .
15		HO $(CH_2 - CH_2 - O)_8 + (CH_2 - CH_2 O)_{30} + (CH_2 - CH_2 O)_8 H$
		vendu par la Société UGINE KUHLMANN.
	AMPHOTERE 1	Agent tensio-actif de formule :
	• .	$CH_2 - CONH (CH_2)_{3} - NC_2H_5$
20		R- NH - CH - COONA
-		R représentant un mélange de groupements alcoyle dérivés
		des acides gras de coprah.
	AMPHOTENSID GB 2047	est unealcoylimidazoline vendue par la Société ZSCHIMER
		et SCHWARZ.
25	AMPHOSOL DMC/MCA	le chlorure d'acétyldiméthyldodécylammonium vendu par
		la Société ICEVE VOREPPE.
•	AROMOX DM 14 DW	désigne le composé de formule :
		C ₁₄ H ₂₉ N (CH ₃) ₂
		vendu par la Société AKZO CHEMTE.
30	DERIPHAT 160	désigne le disodium N-lauryl β-iminopropionate vendu par

la Société GENERAL MILLS.

	POLYMERES ANIONIQUES	
	28.29.30	Terpolymère d'acétate de vinyle/acide crotonique/vinyl-
		néodécanoate vendu sous la dénomination Résine 28.29.30
		par la Société NATIONAL STARCH.
5	FIEXAN 500	Sel de sodium de polystyrène sulfonate de PM d'environ
		500 000 vendu sous la dénomination Flexan 500 par la
		Société NATIONAL STARCH.
	FIEXAN 130	Sel de sodium de polystyrène sulfonate de PM de l'ordre
		de 100 000 vendu sous la dénomination Flexan 130 par
-10	· .	la Société NATIONAL STARCH.
	QUADRAMER 5	Copolymère de N-tertiobutylacrylamide, acrylamide,
		acide acrylique et N-vinylpyrrolidone vendu sous la
•		dénomination Quadramer 5 par la Société AMERICAN
		CYANAMID.
15	CANTREZ ES 425	Monobutyl ester de poly (methyl vinylether/acide
	•	maléique) vendu sous la dénomination Gantrez ES 425
	. •	par la Société GENERAL ANILINE.
	EMA 1325	Copolymère d'éthylène et semi ester butylique d'anhydride
		maléique sous la dénomination EMA 1325 par la Société
20		Monsanto.
•	PΙ	Terpolymère d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et
		de diméthylpropanoste d'allyle (77 /8 /15).
	P 2	Copolymère d'acétate de vinyle, d'acide crotonique, de diméthyl
		propanoate d'allyle, laurate de vinyle (77 / 8 / 14 / 1).
25	P 3	Copolymère d'acétate de vinyle, stéarate d'allyle et
•		acide allyloxyacetique (80,5 / 15 / 4,5).
	RESINE TV 242 ou	Terpolymère d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et
	ARISTOFIEX A	de polyéthylène glycol, vendu par la Société HOECHST.
	VERSICOL K 11	Polymère de l'acide méthacrylique de PM 10 000 et de
30		viscosité 1000 cps en solution à 25 % vendu par la
		Société ALLIED COLLOIDS.
	VERSICOL É 5	Mélange d'homo et copolymère d'acide acrylique de
		viscosité 16 cps en solution à 25 %, de poids moléculaire
		3500 environ, vendu par la Société ALLIED COLLOIDS.
35	CARBOPOL 940	Polymère carboxyvinylique dérivé de l'acide acrylique
	CARBOPOL 941	de haut poids moléculaire vendu par GOODRICH CHEMICALS.
	PA-4	Copolymère acétate d'allyle/anhydride maléique mono-
		estérifié par l'éthanol (50/50).

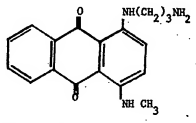
Copolymère isobutyl vinyl éther/anhydride maléique

monoestérifié par l'éthanol (50/50).

PA-5

40

•	• • • •	. •
	PA-6	Copolymère butyl vinyléther/anhydride maléique mono-
		estérifié par l'éthanol (50/50).
	PA-7	Copolymère acétate d'allyle/anhydride maléique amidifé
		par la dodécylamine et la dibutylamine (50/50).
5	PA-8	Terpolymère d'acétate d'allyle/acrylate de 2-ethylhexyl
	•	anhydride maléique monoestérifié par l'éthanol
	•	(47,4/2,6/50).
	` PA-9	Copolymère d'isobutyl vinyléther/néoheptanoate d'allyle/
	•	anhydride maléique monoestérifié par l'éthanol
10		(18,2/31,8/50).
	LIGNOSULFONATE C 10	Lignosulfonate de calcium, de densité apparente 0,48
	•	ayant un pH en solution à 5 % d'environ 5,8.
•	LIGNOSULFONATE C 14	Lignosulfonate de calcium de densité apparente 0,48,
	•	ayant un pH en solution à 5 % d'environ 8 vendus par
15		la Société L'AVEBENE.
	HYDAGEN F	Sel de sodium d'acide polyhydroxy carboxylique vendu par
		la Société HENKEL.
	RETEN 423	Polyelectrolyte acrylique de haut poids moléculaire de
		viscosité Brookfield LVF 60 t/mn 3000-4000 cps
20		vendu par la Société HERCUIES.
	ULTRAHOLD 8	Copolymère acrylique de point flash 104 F (TAG open Cup)
		proposé par la Société CIBA ŒIGY.
	CYANAMER A 370	Polyacrylamide modifié ayant un poids moléculaire
	•	d'environ 200 000, de viscosité spécifique 3,7 \pm 0,5
25		vendu par la S ciété AMERICAN CYANAMID.
	P-COL	Polymère coloré, constitué par le produit vendu sous la
		dénomination GANTREZ ES 425 dont une partie des fonctions
		carboxyliques ont été amidifiées par l'amine primaire
	• -	du colorant :



PA-10

Copolymère pivalate d'allyle/anhydride maléique monoestérifi par l'éthanol 50/50.

RETEN 421

Polyelectrolyte acrylique de haut poids moléculaire, de viscosité Brookfield LVF 60 t/mm - 1000 - 1500 cps vendu par la Société HERCULES.

26-13-14

Polymère acétate de vinyle/acide crotonique de viscosité 800 cps à 22°C, en solution à 40 %, acidité.1,16 m equ/g de résine sèche

		POLYMERES CATIONIQUES	
		MERQUAT 100	Homopolymère de chlorure de diméthyl diallyle
		•	ammonium de PM<100 000 vendu sous le nom de Merquat
			100 par la Société MERCK.
	5	MERQUAT 550	Copolymère de chlorure de diméthyldiallyle ammonium
•			et d'acrylamide de PM>500 000 vendu sous le nom de
			Merquat 550 par la Société MERCK.
		CARTARETINE F 4	Copolymère acide adipique / diméthylaminohydroxypropyl
			diéthylène triamine vendu sous la dénomination
	10	•	Cartarétine F 4 par la Société SANDOZ.
		GAPQUAT 755	Copolymère polyvinylpyrrolidone quaternaire ayant un
			PM de 1 000 000 commercialisé par la Société GENERAL
			ANILINE.
		CAPQUAT 734	Copolymère polyvinylpyrrolidone quaternaire ayant un
	15		PM de 100 000 commercialisé par la Société GENERAL
•		•	ANILINE.
		AZA-1	Polycondensat cationique de piperazine/ diglycolamine /
			épichlorhydrine dans les proportions molaires de 4/1/5
		•	décrit dans l'exemple 2 du brevet français 2 280 361.
	20	AZA-2	Polycondensat cationique de pipérazine diglycolamine
			épichlorhydrine dans les proportions molaires de 1/1/2
·			décrit dans l'exemple 3 du brevet français 2 280 361.
•		AZA-3	Polycondensat cationique de pipérazine/diglycolamine/
			épichlorhydrine dans les proportions molaires de 2/1/3
	25		décrit dans l'exemple 4 du brevet français 2 280 361.
		AZA-4	Polycondensat cationique de pipérazine/diglycolamine/
•			épichlorhydrine dans les proportions molaires de 4/1/5
			décrit dans l'exemple 5 du brevet français 2 280 361.
		AZA-5	Polycondensat cationique de pipérazine/amino-2
	30		methy1-2 propanedio1-1,3/epichlorhydrine dans les pro-
			portions molaires 1,07/0,45/1,5 décrit dans l'exemple 6
			du brevet français 2 280 361.
		AZA-6	Polycondensat cationique de pipérazine/epichlorhydrine
•		•	dans les proportions molaires 1/1 décrit dans
• •	35	•	l'exemple 1 du brevet français 2 162 025.
		AZÁ-7	Polycondensat cationique de pipérazine et pipérazine
			his acrylamide dans les proportions molaires 1/1 décrit
•			dans l'exemple 14 du brevet français 2 162 025.
		•	

PGR-1

5

Copolymère greffé et réticulé de N-vinylpyrrolidone / méthacrylate de diméthylaminoéthyle/polyéthylène glycol/tétraallyloxyéthane, quaternisé par du sulfate de diméthyl dans les proportions de 62/28/10/0,02 décrit dans l'exemple 2 du brevet français 2 189 434.

Les polymères PGR-2 à PGR-16 sont les polymères décrits respectivement dans les exemples 1 et 3 à 17 du brevet français 2 189 434.

G-14

Polymère de motif :

15

CH₂CH₂COHN (CH₂)₃ N⁺ CH₃ CH₃ CH₂CH₂COHN (CH₂)₃ N⁺ CH₃ CH₃ CH₂CH₂COHN (CH₂)₃ N⁺ CH₃ CH₃ CH₃ CH₂CH₂COHN (CH₂)₃ N⁺ CH₃ CH₃ CH₂CH₂COHN (CH₂)₃ N⁺ CH₃ CH

щ
Σ
4
Ŧ
03
н
b
EA
TABLEAU
3

S O N H O O

	0 4	13	Y M B R				SOLVANTS et/ou	١		Acidifiant
No.	ANIONIQUE	. % 8	Cationique	74 89	TENSIOACTIF	. %	ADJÜVANTS	8 %	PH	ou alcalinisant
H	FLEXAN 500	7 .0	KIII B	9*0	AST 1214	10	Diethanolamide de coprah	_ا	7,5	Acide lactique
7.	FLEXAN 130	0,5	K IVb	7,0	Laurysulfare d'ammonium	σ.	Diethanolamide laurique	.w	4,5	Acide lac-
•							Hydroxypropyl methylcellulose	0,2		
м	P 2	4.0	KA V b	9,0	TA-1	œ	Diethanolamide laurique	e	7,8	Triethanol smine
4	FLEXAN 500	0 ,4	KA. V b	9,0	AST 1214	ėο	Diethanolamide laurique	e .		
							DIVALIN SO	0,5	7,2	
					-		Hydroxypropyl methylcellulose	0,2		
ι N	28.29.30	9,0	KA VI b	9,0	AST 1214	21		· .	7,5	
					TA-1	ĸ				
9	28.29.30	1,5	K. I b	9,0	AST 1214	15	Diethanolamide de coprah	6	7,5	Acide
٠.					•		Hydroxypropyl methylcellulose	0,2		Acide 1sctique
	28.29.30	0,4	Н	1,5	AST 1214	15	Diethanolamide de coprah	ej.	7,5	Acide 1actique
ω	28.29.30	9,0	CARTARETINE F4	0,7	AST 1214	12,5	Disthanolamide Laurique	6 1 .	7,6	
				•	TA-1	2				
σ,	FLEXAN 500	9.0	CARTARETINE F4	7,0	AST 1214	25	Hydroxypropyl methylcellulose	0,2	5	

SULTE TABLEAU I

	0 &	I.	X B B				SOLVANTS et/ou	2		Acidifiant
Exemple N°		80	CATIONIQUE		TENSIOACTIF	% 8	ADJUVANTS	8 2	E.	ou alcalinisant
10	FLEXAN 500	9,0	CARTARETINE F4 ·	9,0	ABS	25			7,2	
11	FLEXAN 500	0,5	3	4,0	AST 1214	25	Diethanolamide laurique	2	8 . 1	
12	QUADRAMER 5	4,0	CARTARERINE F4	9'0	AST 1214	. 01	Hydroxypropyl- méthylcellulose	. 0,2	7,5	
13	FLEXAN 130	4.0 4.	6 2	7,0	AST 1214	15.	Diethanolamide laurique	က	7,6	-
14	GANTREZ ES 425	0,2	KA I b	0,5	AST 1214	15	=	.2	7,2	Acide
				:			Hydroxypropyl- méthylcellulose	0,2		
15	QUADRAMER 5	0,3	CARTARETINE F4	9,0	TA-I	6 0	: :	0,2	7,5	Triethanol
	28.29.30	0,2			AST 1214	'n	•			
16	Н д.	6,0	CARTARETINE F4	9,0	AST 1214	15			7,35	Acide lactique
	2									
			-							•
•										
	-		-							

SUITE TABLEAU. I

	ь о	T.	K K K K			Γ	SOLVANTS et/ou		-	Acidifiant
N° N°	ANIONIQUE	8	CATIONIQUE	2 8	TENSIOACTIF	2.8	ADJUVANTS	8 %	g.	ou alcalinisant
17	EMA 1325	6,0	KA VII b	6,0	AST 1214	15	Diethanolamide de coprah	8	6,2	Acide lactique
18	28.29.30	0,2	1 x20x1	0,5	TA - 1	01.			8,2	
. 19	28.29.30	0,2	PD 170	8,0	AST 1214 TA-1	12 8	Diethanolamide laurique	ψ.	7,7	
50	VERSICOL K 11	0,4	KA V b	9,0	AST 1214	25	=	e	8,2	Triethanol amine
21	FLEXAN 500	0,4	K Va	9,0	AST 1214	35			7,5	2
. 22	28.29.30	8,0	KIC	9,0	AES Dehyton AB 30	v 8		ຕຸ	6,8	=
23	FLEXAN 130	5,0	K IV b	0,4	Laurysulfate d'amonium	6	,	က		
	_						Hydroxypropyl methylcellulose	0,82	7,4	Acide lactique
24	28.29.30	0,4	K VI a	5,0	AES	∞	Diethanolamide Laurique	က	7,5	2 .
25	FLEXAN 500	9 0	CARTARETINE F4	7,0	AST 1214	25	Hydroxypropyl methylcellulose	0,2	∞.	
56	RESINE TV 242	6,0	K La	840	TA -1 AST 1214	œά	Diethanolamide laurique	en .	7,5	Triethano- lamine
27	28.29.30	9,0	е Т. Х	60	AST 1214	Q .	" Hydroxypropyl methylcellulose	3,0,2	7,5	
28	FLEXAN 500	4,0	Gafquat 755	. 9*0	TA-1	2		•.	7,6	
·						_				

-
TABLEAU
SUITE

								93						·
Acidifiant	alcalinisant	Acide lactique		•			Acide lactique	•	Acide lactique	Ξ.	·	Acide lac- tíque	:	
Ha	ŀ	8,8	7,6	7,7	8,5	7,8	7,9	6,3	7	7,2	8	7,5	7,3	2
•	8 2	e				. •	ຕ	က	e	ო :	•	ო	m ·	
SOLVANTS et/ou	ADJUVANTS	Diethanolamide de coprah		•			Diethanolamide de coprah		*	Diethanolamide laurique		Diethanolamide de coprah	:	
	8 %	20	3,5	94	94	3,5	173	12	12	10	12 8	12	25	5
	TENSIOACTIF	TA-1	TA-1 AST 1214	TA -1 AST 1214	TA-1 AES	TA-1 AST 1214	AST 1214	AES .	AST 1214	ALE 12 MIRANOL C2M	AST 1214 TA-1	AST 1214	AST 1214	TA -1
	7 g	9,0	0,4	9,0	0,4	0,4	۰ ترون	9,0	9,0	0,1	0,2	9,0	0°,0 4,0	8,0
M E B	CATIONIQUE	JR 400	KA IX b	CARTARETINE F4	CARTARETINE F4	KA X b	KA IX b	KA X b	KA X b	гр 170	PD 170 CARTARETINE F4	MERQUAT 550	K I a K VIII	KIS
13	8 %	0,4	9,0	r	9,0	9,0	9,0	, O	7,0	4.0	0,2	0,4	0,2	0,3
0. d	ANIONIQUE	28.29.30	28.29.30	28.29.30	28.29.30	28.29.30	28.29.30	FLEXAN 130	FLEXAN 130.	28.29.30	28.29.30	28.29.30	28.29.30	28.29.30
1000	N° N	29	30	31	32	33	34	. 35	36	37	38	. 39	07	41

_	
•	
_	
3	
ş	
ΥÌ	
3	
=	
7	
4	
Н	
~	
-	
н	
н	
_	
≍	
w	

1		2 2				SOLVANTS et/ou			Acidifiant
ANIONIOUE		TONIQUE	60 pt	TENSIOACTIF	3	ADJUVANTS	8	<u>z</u> .	alcalinisant
28.29.30 28.29.30	1 '1 '1	CARTARETINE F4	0,5 0,6	TA-1 ABT 1214	10	Diethanolamide de copreh	7	. 9 /	Triethanol amine.
		•			•				

片
_
¥
ဌ
9
ř

TRAITEMENT A RINCER

Acidifiant	ou alcalinisant	•		· .			hanol				•							 •
Acid	alcal	• .					Triethanol							•				
70	i.	7,5	9,1	2,5		68	9,5	4,8			9,1		2	8,7	8 7	:		 •
3.	% g			2,5	1,8		2,5	2,5		1,8	15.				ın .	·		
SOLVANTS et/ou	ADJUVANTS			Huile de vaseline	Alcool stéary- lique	huile de vaseline Alcool cétyl	stéaryllque	Huile de	vaseline alcool	stearylique	Hufle de	Alcool cétyl			IMMITOR 960K			
	% %	5	0,5	5,6		2,5	دم	3,6			2,5		'n	, N				
	TENSIOACTIF	ACSPO	_TA-1	AGS 15 OE		SIMULSOL 1951 RD	EMPICOL SIT	ACS 15 OE			SIMULSOL 1951 RD		ACSP0	ACSPO -		•		•
	1 8	9'0	5,0	0,7		ε ΄	8,0				0,7		9,0	9,0	2,0			
Y M E R B	CATIONIQUE	KIS	4 9	CARTARETINE F4	•	KA VI B	KIB	CARTARETINE F.	.		KA IV b		KIB	K I a GAFQUAT 755	GAFQUAT 755	•		
12	%	9,0	0,03	0,5		0,05	0,5	0,02	•		0,05		0,3	9,0	0,3		-	
O. &	ANIONIQUE	28.29.30	FLEXAN 500	28.29.30	• .	QUADRAMBR 5	FLEXAN 500	FLEXAN 500			28.29.30		FLEXAN 500	28.29.30	28.29.30			•
	N. N.	44	4.5	97		47	84	67	}		20		- 5	.52	53			

•
ω
LOTIONS
0
Ă
н
6
3
_
II
=
5
_
z
3
떡
뵤
BLEAU

	Acidifiant	ou alcalinisant	2-amino	2-méthyl	1-propanol	=		=	=		•			•	. •					
		Hd	9,5			9,5	9,5	8,6	7,5	•		-	 						<u>. </u>	
		degre		. 20°		50°	. 20°	20°	°05								•			
	SOLVANTS et/ou	ADJUVANTS	Alcool	QSP		•		z.	· F.		•	•				-				
		7.8	5*0																	
LOLLOND DE MASE EN FELS		TENSIOACTIF	TA-I		•							•		•	•		•	•	-	
מת פאסדו		2 8	0,5			0,5	0,5	0,5	0,5											٠
THEFT TIT PROTECTION	K B B B	CATIONIQUE	CARTARETINE F4	•		CARTARETINE F4	CARTARETINE F4	CARTARETINE F8	KIa						•				-	
TWT	1	8 %	5*0			0,5	0,25	0,5	0,5		•	•								
	0 d	ANIONIQUE	28.29.30			28.29.30	ъ з	Résine IV 242	28.29.30			•				. • .		•		
	Exemple	No	54			55	56	57	58											 ·

EXEMPLE 59

	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
	- Chlorhydrate de X-aminopropylamino-1 méthylamino-4		
	anthraquinone	0,3	·g
5.	- Polymère de formule K la	2,5	g
	- Flexan 500	2,5	8
	- Butylglycol	10	g
	- Acide tartriqueq.s.ppH	9	
	- Bau q.s.p	100 ·	8
10	40 g du gel ainsi obtenu est appliqué pendant 15 min	utes ·	
	sur des cheveux teints en châtain clair.		
	Après rinçage, shampooing et sèchage, la chevelure pré	sente	
	un joli reflet cendré.		
•	EXEMPLE 60		
15	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
	- Méthoxy-1 β-hydroxyéthylamino-2 nitro-5	•	
	benzène	0,2	8
	- Nitro paraphénylènediamine	0,08	8
	- Cartarétine F ₄	2,5	8
20	- Flexan 500	2,5	8
	- Butylglycol	8	8
	- Monoéthanolamineq.s.ppH 9	,5	
	- Eau q.s.p	100	8
	40 g du gel ainsi obtenu est appliqué facilement sur u	ne	
25	chevelure naturellement blond foncé.		•
	Au bout de 15 minutes, on rince les cheveux qui, après	·	•
	shampooing et sèchage, sont uniformément colorés en blond vénitien.		•
•			
	EXEMPLE 61	•	
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
30	- Polymère colorant de formule KC-2	1,7	g
	- Polymère de formule KA VIII b	5	g
	- Flexan 500	5	g
	- Carbonate de sodiumq.s.ppH 1	0	
	- Eau q.s.p	100	8
35	40 g du gel ainsi réalisé est appliqué pendant 15 minu	tes	
	sur des cheveux moyennement décolorés.		
	Après rinçage et séchage, la chevelure se démêle très	facile-	
	ment et présente un reflet bois de rose particulièrement esthétique.		

EXEMPLE 62

	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
		0,97	8
	- Gafquat 755	0,5	. g
5 .	·	0,5	g
	- Acide tartrique q.s. ppH 7		. •
	- Kau q.s.p 100)	8
	On obtient un très beau gel dont on applique 40 g sur		
	chevelure initialement teinte en blond.		
10	Au bout de 15 minutes, on rince la chevelure qui se dé	nê le	٠.
	très facilement et est colorée en blond nacré.		
	EXEMPLE 63		
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
•			
	- Dichlorhydrate d'amino-1 (méthoxy-2 éthyl) amino-4	•	
15	benzène	1,6	6 g
	- Paraaminophénol		3 g
	- Résorcinol		2 g
	- Métaaminophénol	0,2	25g
20	- Dichlorhydrate de (hydroxy-2 éthyloxy)-1 diamino-2,4 benzène	0,.0	02g
	- Méthoxy-1 nitro-3 g hydroxycthylamino-4 benzène	0,	1 g
٠	- 3 hydroxyéthyloxy-1 mitro-3 amino-4 benzène	0,	5 g
	- Flexan 500	5	g
	- Butylglycol	9	g
25	- Thiolactate d'ammonium à 50 % d'acide thiolactique	0,	8 g
	- Hydroquinone	0,	1 g
	- 1-phényl 3-méthyl 5-pyrazolone	0,	1 g .
	- Sel de sodium de l'acide diéthylènetriamine penta- acétique	2,	4 g
30	- Ammoniaque 22° Bé		cc
•	- Eau q.s.p	100	g
	Avant emploi on mélange intimement 20 g de ce lic limpide avec la même quantité de la solution incolore su	uide iivan	te:
	- Gafquat 755		g
35	- Eau oxygénée à 200 volumes		cc
	- Acide orthophosphoriqueq.s.pq.s.p		4
	- Eau g.s.p	. 100	g

On obtient un beau gel translucide qu'on applique sur une chevelure initialement blonde.

La coloration apparaît progressivement et régulièrement et au bout de 30 minutes, on rince et on effectue un shampooing.

Après séchage, les cheveux se démêlent facilement et sont colorés en châtain clair très naturel.

EXEMPLE 64

5

On prépare la composition tinctoriale crème de formule suivan-

	te:			
10		- Cartarétine F4	2 .	g
		- Flexan 500	1,6	g
		- Alcool cétylique	15	8 .
		- Sel de sodium de sulfate d'alcool cétyl stésrylique	4	g .
15		- Alcool cétyl stéarylique oxyéthyléné avec 15 moles d'oxy- de d'éthylène	3	8
		- Alcool laurique	5	g
		- Ammoniaque à 22° Bé	10	cc
		- p-toluylène diamine	0,28	g
		- p-aminophenol	0,090	g
20		- Sulfate de m-diaminoanisole	0,05	g
		- Resorcine	0,250	g
		- m-aminophenol	0,070	g
		- Acide éthylène diamine tétra-acétique	· 1	g
		- Bisulfite de sodium d = 1,32	1,2	g
25		- Eau qsp Cette composition est utilisée comme crème de colorati		8
		On mélange 20 g de cette crème avec 30 g d'eau oxygéné	e à 20	vo-
		lumes. On obtient une crème que l'on applique sur des cheveux	chātai	ns.
		Après 30 à 45 minutes de pause, on rince et on sèche.		
30		On obtient une nuence châtain clair cendré. Les cheveu	x sont	
		nerveux, faciles à coiffer et la tenue de la mise en plis est	bonne.	

EXEMPLE 65

On prépare la composition suivante :

				_
	•	- Gafquat 755	0,02	g
		- Polymère carboxyvinylique vendu sous la déno-		
		mination CARBOPOL 941 par la société GOODRICH		٠.
٠.		CHEMICALS	0,03	8
5	•	- Alcool éthylique q.s.p	65 °	
		- Parfum	1,5	g
		- Eau q:s.p	L 00	cc
•		Cette composition est utilisable comme eau de toile	ette	
	adoucissante.		•	
10		Appliquée sur la peau, cette lotion adoucit la peau	ı tout e	n
	la parfumant a			
		EXEMPLE 66	•	
	·	On prépare la composition suivante :		
15	:	- Gafquat 755	0,04	8
•		- Polymère carboxyvinylique vendu sous la déno-	• •	:
•		mination CARBOPOL 940 par la société GOODRICH		•
•		CHEMICALS	0,04	g
•		- Alcool éthylique q.s.p	55°	
20		- Parfum	0,8	8 :
	•	- Polymère d'oxyde d'éthylène vendu sous la déno-		
•		mination POLYETHYLENEGLYCOL 400 par la société		
		HOECHST	i	8
	•	HO + CH ₂ - CH ₂ - O) _n - H n = 9	•	
25	·	- Allantoine	0,1	8
		- Eau q.s.p	100	cc
		Cette composition est utilisée comme lotion après	rasage.	
٠.	•	Cette composition apaise la peau après rasage, et		sse
	douce et parfu			
30	douce et barro	EXEMPLE 67		
			•	
		On prépare la composition suivante :	•	
		- Gafquat 755	0,1	g
		- Polymère 28 - 29 - 30	0,1	8
35		- Alcool éthylique q.s.p	60°	
. دد	•	- Parfum	- 0,5	8
-		- Eau q.s.p	100	cc
		Cette composition est utilisée comme lotion après	rasage	•
		Appliquée sur la peau après rasage, celle lotion a		
40	peau.			
		(*)	•	

EXEMPLE 68

	On prépare la composition suivante :		
	- Gafquat 755	0,5	. 8
	- Polymère 28 - 29 - 30	0,5	8
	- Sel de sodium de sulfate d'alcod cétyl stéa-	•	•,
5	rylique	2,6 7,5 1,5 2,5	80 80 80 80 80
	On utilise cette composition comme crème traitante	pour .	B
10	cheveux.		
	On applique 30 à 50 g de cette crème sur des cheve	ux propr	es,
•	humides et essorés en prenant soin de bien imprégner la chevelure.	• •	•
	On laisse poser 15 minutes et 1'on rince. Les chev	eux .	
	mouillés se démêlent facilement et ont un toucher doux.		
15	On fait la mise en plis et l'on sèche, sous casque	•	
	Les cheveux secs ont un toucher soyeux.Ils sont b	rillants	,
	faciles à coiffer et la tenue de la mise en plis est bonne.		
		•	
	EXEMPLE 69		
20		٠	
20	On prepare la composition suivante :	1,8	g
20		1,8 1,2	8
20	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	•	_
20	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2	8
20	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2	8
	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2	8
	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2	8
	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2	8 8
25	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2 15 100	8 8
	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2 15 100	8 8
25	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2 15 100 pour le	8 8 8 8
25	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2 15 100 pour le	8 8 8 8
25	On prépare la composition suivante : - Cartarétine F ₄	1,2 2 15 100 pour le	8 8 8 8

faciles à coiffer. La tenue de la mise en plis est améliorée.

35

EXEMPLE 70

	On prépare un shampooing ayant la composition suivante :
٠.	- Polymère anionique dénomné 28.29.300,4 g
	- Polymère cationique dénormé K 10,5 g
	- Agent tensio actif non ionique noté TA-110 g
•	Le pH est ajusté à 8 par l'acide lactique
	- Eau q.s.p100 g

5

Cette composition est appliquée sur des cheveux mouillés et sales qui en sont bien imprégnés. Après avoir laissé poser quelques minutes on rince.

On constate que les cheveux mouillés se démêlent facilement et qu'ils ont du volume.

Les cheveux secs sont nerveux, ont du corps, non électriques et brillants.

Ils ont une bonne tenue au cours du temps après mise en plis.

En remplaçant le polymère cationique susdéfini par le polymère cationique dénoume ONAMER M, la résine 28.29.30 étant présente dans une quantité de 0,2 g et l'agent tensio-actif non ionique par 25 g d'un agent tensio-actif faiblement anionique vendu sous la dénomination AKYPO RIM 100, le pH étant ajusté à 7,25 par l'acide chlorhydrique on obtient 20 des résultats similaires à ceux indiqués ci-dessus.

Il en est de même en remplaçant dans la composition définie dans cet exemple les différents polymères et autres ingrédients par ceux mentionnés dans le tableau III qui suit.

On constate, notamment, que les cheveux secs sont dépourvus d'électrici-25 té statique et qu'ils ont une bonne tenue au cours du temps.

Le procédé décrit ci-dessus peut comporter, de façon préférentielle, une seconde application du shampooing selon l'invention. Après rinçage, les cheveux mouillés se démèlent facilement et les cheveux séchés ont du volume, une bonne tenue dans le temps.

TABLEAU IV - SHAMPOOINGS

Acidifiant	ou alcalinisant	-							•		•							-	
Ac1d	alcal		NaOH	HC1	NaOH	HCI	HC1	нсл	NaOH	NaOH	NaOH	NAOH	NaOH	NaOI	NaOI:	нс1	HC1	HC1	
	h.		3,5	. rJ	9,6	80	7	7,5	6	8,6	9,8	8,7	8	8,8	- 80	.,	6,5	7,5	
70	74			~				· . ·			-					8	. <u> </u>		
SOLVANTS et/ou	ADJUVANTS			Disthanolamide laurique			•			•		•			•	Diéthanolamide laurique			
	2		15	50	01	2	15	21	01	01	15	<u>a</u>	ა ნ	ر در د	7.5 1.5	.10	15	. 01	
	TENSIOACTIF		TA -1	AST 12-14	AKYPO RLM 100	TA-1	TA-1	Lauryl 6ther sulfate de monoéthanolamine	Setacin 103	Sandopan DTC	TA-2	•	Miranol C.2 M	TA-1	Maypon 4 CT	Surfaron A. 7212 N 30	Elfan OS 46	Hostapur SAS . 30	
Γ	и		8,0	0,3	0,25	5,0	0,75	0,2	0,60	9,0	6,0	0,5	9,0	9,0	9,0	7,0	9,0	8,0	
Y M E R E	CATIONIQUE		Cartarétine	G.4	кА хь	AZA-1	PGR-1	Merquat 550 KA Xb	· KA Xb	· KA Xb	KA Xb	.: KA XP	KA Xb	KA Xb	KA Xb	K. Ia	Cartarétine F.4	KA Xb	
12	52		4,0	0,5		0,5	0,5	٠. در و	9,0	4,0	0,4	0,7	8,0	9,0	0,1	0,4	8,0	0,5	
O & .	ANIONIQUE		GANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	CANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	CANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	GANTREZ ES 425	28.29.30.	28.29,30.	CANTREZ ES 425	VERSICOL E. 5	28.29.30.	FLEXAN 130	ARISTOFIEX A	
Exemple	N.		7.1	72	73	74	7.5	92	77	78	79	80	81	82	83	, 8	85	86	_

(Suite)
Δī
-
¥
×
H
m
⋖.
H
٠

1	0 a	L Y	C M B R B			•	SOLVANTS et/ou	ים	Ę	Acidifiant
N. Prembra	ANIONIQUE	.14.	CATIONIQUE	24	TENSIOACTIF	24	ADJUVANTS	72	!	alcalinisant
87	Gantrez ES 425 .	5,0	K Va	0,75	TA-1	23			80	NeoH
88	Versicol E 5	0,25	Cartarétine F.4	0,75	TA-1	15			၉	нс1
89	Gantrez BS 425	9,0	KA Xb	6,0	TA-1	12	Divalin 50	.0,1	8,6	Na OH
06	Gantrez ES 425	4,0	KA XD	9,0	AST 12-14	10	Distbanolamide laurique	0,2	7,5	нсл
91	Flexan 130	0,4	Hercosett 57	9,0	AST 1214	9			_	HC1
. 6	Ultrahold 8	9,0	JR 125	0,25	AST 1214 .	25			7,6	NAOH .
93	Résine IV 242	9,0	JR 125	0,25	Akypo RLM 100	άο	•	. ·	8,3	нс1
94	Versicol E. 5	9,0	JR 125	0,2	TA-2	. 01			4	Acide lactique
. 36	28.29.30	9,0	JR 125	0,25.	Bromure de triméthylcétyl- ammonium				5,7	
96	Cyanamer A, 370	9,0	JR 400	0,25	Sétacin 103	91	•	·	8,7	NaOH
	Gantrez ES 425	9,0	JR 400	2,0	Bromure de triméthylcétyl- ammonium TA-1	មាស			3,2	Acide lactique
86	Ultrahold 8	0,5.	JR 30 M	9,0	Akypo RLM 100	2		<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	7	,
66	Versicol E.5	0,5	JR 30 M	6,0	1.00	10		•	<u>o</u>	
100	28,29,30,	5,0	Gafquat 734		Empicol 0091	2			စ ၀	

TABLEAU IV (Sufte)

	6		2 2 2				SOLVANTE AF/OR			A = 4 4 4 6 4 0 m t
Exemple	4	1		ı					Hď	ם מוור זמוור
°N	ANIONIQUE	*	CATIONIQUE	Ν.	TENSIOACTIF	2	ADJUVANTS	7,		alcalinisant
101	Versicol E. 5	0,4	Gafquat 734	0,5	Sandopan DTC AC	2			8,6	NaOH
102	P. 3	0,5	Cafquat 734	0,75	TA-3	15			8,6	NaOH
103	BMA 1325	0,5	AZA-I	9,0	Maypon 4 CT	12			7,5	NaOH
104	Gantrez ES 225	0,4	AZA-2	~	Sandopan DTCAC	12			7,2	NaOH
105	Hydagen F	6,0	AZA-3	8,0	Sétacin 103 Spécial	12		<u>.</u>	8,3	
106	Résine IV 242	5,0	AZA-3	0,5	TA-1 Aromox DMCD	τυ _Γ υ			80	нсі
107	Reten 423	0,2	AZA-4	0,5	rcc	15		•	8,9	•
108	Flexan 130	0,5	AZA-5	5,0	Tween 20 TA-2	กก	: :,		9,5	нс1
109	28-29-30	9,0	ONAMER M	0,2	Setacin 103	. 25			5,5	HCI
110	PA-4	0,3	к. п	.5,0	Surfaron A 7212 N 30	ជ		•	7,5	EC1
111	Gantrez ES 425	4.0	K. I	0,6	Lipoprotéol LK	10				HC1
112	Cyanamer A 370	7,0	К. 1	9,0	LCC TA-1	5			9,2	NaOH
113	Gantrez ES 425	4,0	Merquat 550	6,0	TA-1	91			7	HC1
114	Flexan 130	0,4	K, IV	. 9'0	Elfan 08 46	80		·	7,8	нс1
.115	EMA 1325	0,4	K, IV	9,0	Tween 20	01			6_	· NaOH
116	PA-5	0,3	K. IV	0,7	זככ	&			4,5	NaOH
117	Reten 423	0,2	К. 18	9,0	Elfan OS 46	01			· -	нс1
		·								

(Suite)
õ
<u> </u>
14
Þ
¥
Ħ
Ä
m
4
Н

			2 2	-			SOLVANTS et/ou	ιż	n	Acidifiant
Exemple				ľ	THUSTOACTTE	~	ADJUVANTS	۶.		ou alcalinisant
°2	ANIONIQUE	2	CATLUNIQUE	•	THE TOUR THE					
- E	28.29.30.	9,0	4 - 5	9,0	Akypo RLM 100	80			8, I	HC1
2 0 1	Hudaoen F	0.3	K, IIIb	9.0	Akypo RLM 100	12			3,2	HC1
130	PA-6	0.2	K. IIIb	0,5	Remcopal 349	10	٠		6	HC1
121	PA=7	0,35	K, IIIb	0,5	Norantum M 2 C	10	•		۲,	NaOH
121	Gantres ES 425		G-4	0,2	TA-I	9			7,5	NaOH
123	Cvanamer A 370	0,3	K, IVa	0,5	Sandopan DTCAC	10	•	·		NaOH
124	28,29,30	0,2	Cartarétine F.4	9.0	Amphotengid G - B 2047	 ∞	•		œ (NaOH
125	Versicol B.5	0,35	K. Va	0,7	Akypo RLM 100	. 71			n 20 ° 0	Na Or
126	PA-9	0,4	K,A. IIb	9,0	Somepon ML 20	c			ر د د	7
127	PA-8	0,4	K.A. IIb	9'0	Akypo RIM 100	c			3,7	HCI
128	Gantrez ES 225	4,0	K, IV b	0,7	Sandopan DTCAC	ន្ន			9,2	NaOH
129	26-13-14	0,3	K, IV b	0,7	Eucol E. 607	دن بر			ر.	HCI
				. (77 30 To 18	5 ر			7	HC1
130.	Cyanamer A 370	60	K.A.VII b	0,	ELICH CO #0	1 4			<i>y</i>	NaOH
131	PA-10	0,3	K.A VII b	9,0	Remcopal 349	01			1 0	101
132	Hydagen F	0,35	K.A IXb	60.	Maypon 4 CT	2			<u>,</u>	מ בי
133	26-13-14	0,5	PD 170 ··	0,5	Tween 20	®			<u>1</u>	10:
134	28.29.30	0,5	AZA-6	0,5	TA-I	9				1 5
135	Versicol K. 11	9,0	AZA-7	9,6	Akypo RLM 100	9			<u> </u>	1 20
136	Versicol E.5	0,4	PEI 18	0,6	Bromure de					
				·	ammontum			· ·	4	HC1
					<u> </u>			-	-	

FABLEAUIV (Suite)

	<u>, </u>						·				·		÷		•	•
Actittont	alcalinisant	NaOH	NAOH	HC1	HC1	• .	. NaOH	NaOH		NaOH	нст	NaOH	HC1	HC1	Trietha-	nolamine.
L	Hd.	7,8	9,1	5,5		,	9,4	8		7,5	6,5		6,5	en.	60	•
] 7	34			-		•			٠.	. ·						
SOLVANTS &E/ou		-					•	ı	Disthanolamide	ne cohran				·		
	ж.	7	71	ທ	2	. 2	∞	15.	15	15	51	15	1.5	10	15	
	TENSIOACTIF	Sétacin 103 spezial	Sétacin 103 spezial	Bromure de triméthylcétyl- ammonium	Sandopan DTC AC	Hostapur SAS 30	Pluronic L 62	AST 1214	AST 1214	AST 1214	ACE	AES	AST 1214	TA-I	AST 1214	-
	14	9.0	9,0	9.0	0,1	0,5	0,15	9,0	9.0	9,0	-	0,5	0,3	9,0	9,0	
Y M E B E	CATIONIQUE	Reten 210	Reten 220	Reten 220	Merquat 100	Catrex	FD 170	Polymère G. 9	Polymère G. 8	Polymère G. 5	Polymère G. 7	Polymere G. 6	Polymère G. 10	K I.a	Cartarétine F. 4	
1	2	0°4	0,4	4,0	9,0	0,2	4,0	0,4	0,4	4,0	0,4	0,5	0,3	. 0,4	0,4	
	ANIONIQUE	Gantrez ES 425	28.29.30.	28.29.30.	28.29.30.	Versicol E,5	Résine TV 242	Versicol E. 5	Flexan 500	Flexan: 130	28.29.30.	Gantrez ES 425	Gantrez ES 425	Lignosulfonste C. 10	Lignosulfonste C. 14	
Exemp1e	°×	137	138	139	140	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150	

	On prépare un shampooing en mélangeant, de façon connue en soi, les composés
	suivants:
	Polymère cationique greffé et réticulé PGR 1 0,6 g
5	Gantrez ES 4250,4 g
	Sétacin 103 spezial g
	Le pH est ajusté à 8,5 avec la soude
	Eau q.s.p 100 g
	On applique ce shampooing sur cheveux et on rince.
10	On constate, comme pour les compositions 1 à 43 et 70 à 151, que les cheveux
	mouillés se demêlent facilement, les cheveux secs sont brillants, non électriques
•	et ont une bonne tenue.
	EXEMPLE 152
	On prépare un shampooing ayant la composition suivante :
15	Polymère cationique PGR 1 0,5 g
	Polymère anionique P3 0,5 g
	Amphotère 1 5 g
	T.A-1 5 g
	рн 8,5
20	Rau q.s.p 100 g
	Après shampooing et rinçage des cheveux on constate que les cheveux sont non
	électriques et ont une bonne tenue après séchage.
25	En remplaçant le polymère PGR l susnommé dans les compositions des exemples 151 et 152 par les polymères PGR-2, PGR-3, PGR-4 à PGR-17 on obtient des résultats similaires.

EXEMPLES 153 à 158

On prépare les compositions à rincer ou dénomnées "rinse" suivantes, l'eau étant rajoutée en quantité suffisante pour 100 g.

Ex.	Polymère anionique	%	Polymère cationique	7	Tensio actif	7-	рH	
153	Gantrez ES 425	0,5	K. Ia	1,5	TA-1	0,5	3	Acide tartrique
154	Gantrez ES 425	0,2	K Va	0,6	TA-1	1	7	HC1
155	28-29-30	0,6	K. Ia	0,5			8,6	triéthanol- amine
156	Gantrez ES 425	0,4	Cartarétine F.4	1			7,5	HC1
157	28-29-30	0,4	Merquat 550	0,4			8, 2	HC1
158	Versicol E 5	0,4	Gafquat 755	0,6	<u>. </u>		8,3	HC1

En appliquant 20 g de chacune de ces compositions sur les cheveux propres, humides et essorés, et en rinçant après quelques minutes, on constate que les cheveux mouillés se démêlent facilement que les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer et la tenue à la mise en plis est bonne.

30

35

•	
	On prépare la composition suivante :
	Polymère K.Ia0,5 g
	Versicol K.ll0,4 g
5	
	Eau qsp 100 cc
	Cette composition est utilisée comme lotion de mise en plis.
	Après imprégnation des cheveux avec cette lotion on les enroule sur des rouleaux
	de mises en plis ayant un diamètre de 15 à 30 mm puis on sèche les cheveux par
1	O apport extérieur de chaleur. Après enlèvement des rouleaux, on obtient une mise
	en plis syant une bonne tenue dans le temps, les cheveux étant, par ailleurs,
	non électriques et souples.
	EXEMPLE 160
	On prépare la composition tinctoriale suivante :
1	5 Alcool cétylique
	Cétyl stéaryl sulfate de sodium 4 g
•	Alcool stéarylique éthoxylé (15 majes oyude
	d'ethylene) 3 g
	Alcool laurique 5 g
20	Polymère G 4 3 g
	Aumoniaque à 22° Bé 10 ml
	Sulfate de métadiaminoanisol
	Résorcine 0,420 g
	méthaminophénol baseÖ,150 g
25	Nitro paraphénylène diamine 0,085 g
	Paratoluylène diamine
	Acide éthylène diamine tétracétique vendu sous la dénomination Trilon B
	Eau q.s.p
30	On mélange 30 g de cette formulo anno /t
	On mélange 30 g de cette formule avec 45 g d'eau oxygénée à 20 volumes contenant 0,7 % de Flexan 500.
	On obtient une crème lisse, consistante, agréable à l'application et qui adhère bien aux cheyeux.
35	Après 30 minutes de pose on rince, on fait la mise en plis et on sèche.
~	Les cheveux sont brillants, nerveux, ils ont du corps, du volume. Sur cheveux à 100 % de blancs, on obtient un blond.
	and the blanca, on obtient un blond.

EXEMPLES 161 à 164

On prépare les compositions suivantes destinées à etre utilisées comme shampooings colorants :

TABLEAU V

Ex.	Polymère anionique	% g	Polymère cationique	7g	Tensio actif	7. g	pН	Acidifiant ou alcalinisant
161 162 163 164	P-COL P-COL P-COL P-COL	1 0,4 0,5 0,6	Cartarétine F4	0,2 0,6 0,5 0,4	TA-2 TA-1	10 10 10	7 8,7 9	NaCH NaCH

- 10 L'eau étant rajoutée en quantité suffisante pour 100 g, on applique 20 g de chacune de ces compositions sur les cheveux, après 20 mm de pose, rinçage et séchage, on constate :
 - pour la composition 161, appliquée sur cheveux décolorés, une coloration à reflets cendré ;
- 15 pour la composition 162, appliquée sur cheveux blond clair, une coloration à reflets cendré ;
 - pour la composition 163, appliquée sur cheveux blond clair, une coloration à reflets cendré ;
- pour la composition 164, appliquée sur cheveux décolorés, une coloration à reflets cendré. 20

	Crème traitante
	On prépare la composition suivante :
	Polymère K.Ia 0,5 g
25	Polymère 28.29.30 0,5 g
	Neutralisé à pH 8 par la triéthanolamine
	Alcool stéarylique oxyéthyléné à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendu sous la dénomination Brij 72 par la société Atlas15 g
	Triéthanolamine q.s.p pH 8
30	Eau q.s.p 100 g
	On applique 20 à 40 g de cette crème sur des cheveux propres, humides et essorés.
	On laisse poser 5 minutes et on rince.
	Les cheveux mouillés se démêlent facilement.
	Les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer et la tenue de la mise en plis
5.	est bonne.

Crème traitante

	Creme traitante
	On prépare la composition suivante :
	Cartarétine F.8 1 g
5	Gantrez ES 425 1 g neutralisé à pH 5,5 par la triéthanolamine
	Brij 7218 g
	Acide tartrique p.s.p pH 3
	Eau q.s.p100 g
10	On applique 20 à 40 g de cette crème sur des cheveux propre, humides et essorés.
•	On laisse poser 5 minutes et on rince.
	Les cheveux mouillés se démêlent facilement.
	Les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer, et la tenue de la mise en plis
	est bonne.
15	EXEMPLE 167
	Lait
	On prépare la composition suivante :
	Polymère K. Ia 1,5 g
20	Gantrez ES 425
	T.A1 0,5 g
	ACSPO 4 g
	Monoéthanolamide de coprah 1 :8
	Acide tartrique q.s.p pH 3
25	Eau q.s.p 100 g
	On applique 20 à 40 g de ce lait sur des cheveux propres, humides et essorés.
	On laisse poser 5 minutes et on rince.
	Les cheveux mouillés se démêlent facilement.
	Les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer, et la tenue de la mise en plis
30	est bonne.
	EXEMPLE 168
	On prépare la composition suivante :
	Cartarétine F-4 0,5 g
	Versicol E.5 0,2 g
35	Acide stéarique 9 g
	Acides gras de coco
	Triéthanolamine 4,5 g
	Glycérine pure 5 g
	Parfum

пΗ	Q	ς
νu	v	,,

EXEMPLE 169

On prépare la composition suivante :			
Merquat 550			
10 Hydagen F	• • • • •	0,2	g
Acide stéarique	• • • • •	9	8
Acides gras de coco		0,8	g
Triéthanolamine			
Glycérine pure		5	8
15 Parfum			

pH 8,5

40la composition.

Eau qsp.......100 ' g

Cette composition constitue une mousse à raser.

La composition sinsi préparée est introduite dans un dispositif sérosol dans des 20 proportions de 10 % en volume pour la composition et de 90 % du gaz propulseur identique à celui de l'exemple 168.

On constate après rinçage et rasage que la peau a un toucher souple et lisse.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'une des variantes de
l'invention consistant à former l'association d'un polymère cationique avec un
25 polymère anionique sur les cheveux.

EXEMPLE 170

٠.	2,0
	On prépare les deux compositions suivantes :
	Composition S ₁ :
•	Polymère Ka Xb 1 g
30	pH ajusté à 5 avec HCI
	Rau qsp g
	Cette composition peut contenir un colorant destiné à colorer la solution.
	Composition S ₂ :
	Gantrez ES 425 neutralisé 0,6 g
35	Alcoyl (Cl2 Cl4) éther sulfate de sodium oxyéthyléné à 2,2 moles d'oxyde d'ethylène pH est ajusté à 7,5 avec de la soude Rau qsp
	Cette composition peut contenir un parfum et des colorants destinés à colorer

On applique la première composition S₁ qui constitue un pré-shampooing sur les cheveux, après quelques minutes d'application on rince à l'eau et on effectue un shampooing avec la composition S₂. Après rinçage et séchage, les cheveux ont un aspect souple, sont non électriques et ont une bonne tenue dans le temps.

EXEMPLE 171

On procède comme indiqué dans l'exemple 170 en utilisant, toutefois, les compositions S_1 et S_2 suivantes :

Composition S₁:

Polymère IV b..... 0.5 g

10 Eau qsp...... 100 g

Composition S₂:

Flexan 500..... 0,5 g

AST 1214..... 10 g

pH 7

15 Eau qsp...... 100 g

On constate des résultats similaires à ceux indiqués dans l'exemple 170.

EXEMPLES 172 à 177

Le tableau VI suivant est destiné à illustrer d'autres compositions utilisables dans un procédé en deux temps. On prépare séparément les parties des compositions suivantes figurant dans le tableau n° VI.

On applique 20 g de la partie I. On laisse poser quelques minutes. Sans rinçage, on applique 20 g de la partie II.

On malaxe bien pour assurer l'homogénéité du mélange. On rince. Les cheveux mouillés se démêlent facilement. Les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer et la tenue de la mise en plis est bonne.

EXEMPLES 178 à 184

On prépare les parties des compositions suivantes figurant dans le tableau n° On applique 20 g de la partie I correspondant aux exemples 178 à 184. On laisse poser quelques minutes. Sans rinçage, on applique 20 g de la partie II correspondant aux exemples 179 à 185 du tableau n° VII.

On malaxe bien pour assurer l'homogénéité du mélange. On rince. Les cheveux mouillés se démêlent facilement. Les cheveux secs sont nerveux, faciles à coiffer et la tenue de la mise en plis est bonne.

TABLEAU VII - TRAITEMENT DES CHEVEUX EN DEUX TEMPS

	Exemple 178	Exemple 179	Exemple 180	Exemple 181	Exemple 182	Exemple 183	Exemple 184
Partie I :			٠				
Merquat 100	-1 88	8				•	
Polymère G. 5			80	- 00			•
Onamer M					- T	. 1.	
G-12				•			1 8
pH spontane	5,8	5,8	6,7	6,7	7,3	7,3	6,3
Eau q.s.p.	100 g	100 g	.100 g	. 100 g	100 8	100 g	100 g
Partie II :						-	
Gantrez ES 425	1 8		80 -4		1 8	:	
neutralise a 100 %						· ·	
Flexan 500		~					•
Polymère 28.29.30 neutralisé à 100 %		•		8	-	80. F1	. :
par la triéthanola- mine			•		•		٠
Versicol E.5			•	•		. •	. 1
ph spontane	7,3	7,2	7,3	7,7	7,3	7,7	m [°]
Eau q. 8. p	100 8	100 8	100 8	100 g	100 8	100 8	100 8

TABLEAU VI - PROCE	PROCEDE DE TRAITEMENT DES CHEVEUX EN DEUX TEMPS	MENT DES C	HEVEUX EN	DEUX TEMPS		
	Exemple 172	Exemple 173	Exemple 174	Exemple 175	Exemple 176	Exemple 177
Partie I						
Dolvmere K Ta	8.0	,		(M	,	
œ		: 8 8 °0		· •	- 4	
G. 4.		1	0,8 8	,		80 80
T.A. 1	10 g	10 8	10 8			1
Acide tartrique q.s.p	pH 5,7	pH 5,2	pH 5,8	pH 7,4.	PH 6,5	-
Eau q.a.p	100 g	100 g	100 g	100 8	100 8	100 g pH 5,1
Partie II		·			-	
28.29.30neutralisée à pH 8 par la triéthanolamine	8 8 0	0,8 8	8 8 0	1	1	· .
Gantrez ES 425neutralisée à pH 5,5 par la triéthanolamine		ı	ſ	₩	20	60 ·
T.A 1	1	,	ı	50 1		18
Triethanolamine q.8.p	8 нд	8 Hd	8 Hd	ı	- 1	ì
Acide tartrique q.s.p	•			pH 5, 1	pH 5	PH 5,
Eau q.s.p.	100 8	. 100 g	100 g	100 8	100 8	100 8

De la meme façon que pour	les exemples	172 à 184,	on prépare le	s compositions
suivantes :		•	•	•
Composition S ₃ :				-

En appliquant successivement ces deux compositions sur les cheveux, on observe des résultats similaires à ceux mentionnés pour les exemples 172 à 184.

15 EXEMPLE 186

On procède de la même façon que celle indiquée dans l'exemple 185 en utilisant successivement et dans l'ordre les compositions suivantes :

Composition S₅:

Reten 220...... 1,25 g

20 pH

Eau qsp...... 100 g

Composition S_6 :

Reten 421..... L

pH 3

25 · Eau qsp...... 100 g

On observe comme précédemment une amélioration de la tenue des cheveux et une facilité de peignage.

EXEMPLES 187 à 193

Les exemples suivants sont destinés à illustrer des shampooings

30 consistant à appliquer successivement et dans l'ordre les parties I et II
figurant dans le tableau qui suit.

On imprègne tout d'abord les cheveux mouillés avec la partie I puis après on rince puis quelques minutes de pose,/on applique la partie II, en imprégnant bien les cheveux. Après quelques minutes de pose, on rince et on sèche les cheveux.

35 les cheveux.

Les cheveux mouillés et traités sont faciles à démeler et les cheveux secs sont nerveux, non électriques et ont une bonne tenue dans le temps.

TABLEAU VIII - EXEMPLE DE SHAMPOOING-

	PARTIE I						ă	PARTIE II	111				
Polymère	nère	% %	Tensio actif	8 %	ьн	pH Acide ou	Polymère	%	% 8 Tensio	Hd 8 %	#d	Acide ou base	
JR 400		0,5	0,5 AST1214 15 8,1	53	8,1		Résine TV 242	0,5	TA-1	2	20		
AZA-1		-	TA-2	2	7		Gantrez ES 425	0,5), 5 Akypo				
Ä		~	TA-1	91	9		Gantrez ES425	0,5	KLM 100	99	7,5		
Poly	Polymin P	-	TA-1	<u>ء</u>	7	нсл	Gantrez ES 425 0,5 AST 1214 10	0,5	AST 1214	01	. ~	HC1	
Onam	Onamer M	0,5	TA-1	10	7,5	10 7,5 NaOH	28 - 29 - 30	0,5	0,5 AST 1214	ន	~	HC1	
Brom poly viny	Bromure de poly-1 butyl-4 vinylpiridinium	9,0	0,6 TA-1	ង	φ	NaOH	28 - 29 - 30	0,5	0,5 AST 1214	15	7	NaOH	· · · ·
Catrex	×	9,0	0,6 Myrj 53	10 7,5	7,5		Gantrez ES 225	0,3	0,3 Serdopen DTC	∞ .	7		

	DADRI LE 174
	On prépare les compositions suivantes :
	Composition S ₇ :
	Copolymère acide adipique / diméthylaminohydroxypropyl / diéthylènetriamine
5	vendu sous la dénomination Cartarétine F.4 par la société Sandoz0,8 g
	Terpolymère d'acétate de vinyle / acide crotonique / vinyl néclecanoate
	vendu sous la dénomination Résine 28.29.30 par la société
	National Starch0,8 g
	(pH 8 avec la triéthanolamine)
10	TA-110,0 g
	Monoéthanolamine qsppH 9,5
	Eau qsp
	Le pH de la composition S ₇ est choisi pour empêcher la précipitation des
	deux polymères.
15	Composition S ₈ :
	Acide tartrique qsp.\pH 2,5
	Eau qsp
	On applique sur cheveux mous et fins, propres et humides, 20 ml de la
	composition S ₇ .
20.	Après quelques minutes de pose on applique la composition Sg. L'application
	se fait en malaxant les cheveux pour bien mélanger les deux parties. On obtient
	ainsi un pH de 7, auquel les deux polymères en présence précipitent sur les
	cheveux.
	On laisse poser 10 minutes et l'on rince à l'eau. On fait la mise en plis et
25	1 'on sèche les cheveux.
	Les cheveux séchés sont durcis. Ils sont nerveux, brillants et ont du corps et
	du volume.
	EXEMPLE 195
	On procède de la même façon qu'indiqué dans l'exemple 194 en remplaçant,
30	toutefois, la Cartarétine F. 4 par le polymère K. Ia.
•	On obtient les mêmes résultats.

	On prépare les compositions suivantes :
	Composition S _q :
	Cartarétine F. 8 3 g
5	Gantrez ES 425 1 g
•	neutralisée à pH 5,5 par la triéthanolamine
	Acide tartrique qsp pH 3
	T.A-1 1 g
	Eau qsp 100 g
10	Composition S ₁₀ :
	Monoéthanolamine à 5 %
	pH 10,8
	Eau qap 100 g
	On obtient les mêmes résultats qu'avec les compositions S7 et S8 de l'exemple
15	194.
	EXEMPLE 197
	On prépare les compositions destinées à la permanente suivantes:
	Composition S ₁₁ :
	Liquide réducteur :
20	- Acide thioglycollique 3 g
	- Acide thiolactique 2 g
	- Ammoniaque à 22° Bé 4 g
	- Triéthanolamine 3,5 g
	- Cartarétine F.8 1 g
25	- Parfum
	- Colorant
•	- Eau qsp100 g
	Composition S ₁₂ :
	Liquide fixateur :
30	- Bromate de potassium
	- Flexan 130 1 g
	- Acide tartrique pH 6,5
	- Parfum
	- Colorant
35	- Eau qsp 100 g
	Sur cheveux sensibilisés, le liquide réducteur s'applique très facilement et
	pénètre profondément dans les cheveux.
	Après rinçage et application du liquide fixateur, on observe une frisure très

forte et très régulière. Après sèchage, la tenue de la coiffure est particulièrement bonne.

EXEMPLES 198 à 200

On prépare les compositions suivantes :

	On blebare ter combositions snivan	tes :	•	
5		Ex. 198	Ex. 199	Ex. 200
	Cartarétine F.8	1,5 g	6 g	1,5 g
•	Gantres ES 425	0,5 g	3 g	0,5 g
	neutralisée à pH 7,5 par la t propanolamine	riiso-		
10	TA-1	0,5 g	3 g	
	Acide tertrique qsp	рН 3	рН 3	pH 3
	Eau qsp	100 g	100 g	100 g
	On lyophilise les compositions.			
	EXEM	PLE 201		
15	On procède de même pour la composi	tion suivan	te:	
	Carterétine F. 8		1,5 g	
	28.29.30neutralisé à pH 8 par la triéthano	lamine	0,5 g	

Soude qsp......pH 9,9

20 Eau qsp...... 100 g on lyophilise la composition.

Au moment de l'emploi on introduit 0,5 g de lyophilisats de l'exemple 198, 200 ou 201 dans 25 g d'eau, et on applique sur cheveux. Les cheveux ainsi traités, après séchage sont nerveux et ont une bonne tenue dans le temps.

25 On introduit 0,12 g de lyophilisat de l'exemple 199 dans 25 g d'eau et on applique sur cheveux. On constate des résultats similaires.

EXEMPLES 202 à 206

Les exemples suivants sont destinés à illustrer une variante de l'invention consistant à former, tout d'abord, un complexe avec le polymère anionique et le polymère cationique et à l'appliquer ensuite sur les cheveux au moyen d'un agent permettant le transfert et la fixation.

EXEMPLE 202

On prépare la composition suivante :

1 g du produit résultant de la complexation du chlorure du polymère G-2

avec le polymère vendu sous la dénomination Aristoflex

- 10 A, présents dans des proportions stochiométriques, est mélangé avec 15 g du tensio actif vendu sous la dénomination AKYPO RLM 100. Le pH est ajusté à 8 avec de la soude, et de l'eau est ajoutée pour compléter la composition à 100 g. On introduit également du parfum et des colorants pour colorer la composition.

 La composition ainsi préparée est appliquée sur les cheveux qui en sont imprégnés.
- 15 Après rinçage et séchage, les cheveux présentent une bonne tenue dans le temps.

 On obtient des résultats similaires en appliquant des compositions suivantes :

TABLEAU IX

Ex.	Comple	xe	% g	Tensio actif	%	pН	Acide ou
PA.		Polymère cationique					base
203	28-29-30	G-4.	0,9	Akypo RLM 100	10	8,2	Naoh
204	Sel de sodium de la carboxy méthyl cellulose	The state of the s	1	AST 1214	12	3	HC1
205	Flexan 500	G-4	1	AST 1214	25	7,5	NaOH
206	Flexan 130	G-4	1,5	AST 1214	15	7,8	NaOH .
	ł			1.			

20

25 ·

EXEMPLES 207 à 209

On obtient une mise en plis ayant une bonne tenue dans le temps, avec un effet de poudrage quasi nul pour les compositions suivantes (tableau X), appliquées sur des cheveux humides et essorés, suivant les procédés habituels.

5	Ex.	Polymère anionique	% g	Polymère cationique	% g	Solvant	d ^o alcool	рН
	207	Gantrez ES 425	1	Gafquat 734	1	Alcool éthylique	10°	8,3
	208	n	1	KIA	1	11	70°	9,2
10	209	· , m	1	Cartarétine F8	. 1	n	10°	8,9

L'eau étant rajoutée en quantité suffisante pour 100 g.

EXEMPLES 210 à 212

On prépare les compositions illustrées dans le tableau XI suivant :

15	Ex.	Polymère anionique	% g	Polymère cationique	% g	Tensio actif	% g	Solvant	ДЩ
	210	Gantrez ES 425	1	Cartarétine F8	1			Alcool éthy- lique 10°	8,9
	211	28-29-30	0,5	Cartarétine F4	0,5	TA-1	0,5	Alcool éthy- lique 50°	9,5
20	212	P3	0,25	Cartarétine F4	0,5			Alcool éthy- lique 50°	9,5
				F4				11dae 20.	

On applique chacune de ces compositions sur les ongles et on constate, après séchage, au bout de quelques minutes, un durcissement de ceux-ci.

EXEMPLES 213 à 217

Les shampooings ayant les compositions suivantes ont été préparés.

	7	Po	lymère			Tensio	%g	-17	alcalinisant ou
	Ex.	Anionique	% g	Cationique	% g	actif	^8	pH-	acidifiant
5	213	28-29-30	0,4	K. Ia	0,6	Amphosol DMC/MCA	8	8,8	.HC1
	214	28-29-30	0,4	K. Ia	0,6	Steinapon AMB 13 DehytonAB30	8	8,5	HC1
10	215	28-29-30	0,4	K. Ia	0,6	Amphotère 1	10	8	HC1
	216	Gantrez ES 425	0,2	KAXID .	0,3	Dériphat 160	10	7,5	нс1
15	217	Gantrez ES 425	0,4	кахь	0,6	Aromox DM 14 TA-1	5 5	8,5	HC1

On imprègne les cheveux respectivement avec ces différents shampooings après avoir laissé poser quelques minutes on rince.

On constate que les cheveux mouillés se démêlent facilement, ont un beau lustre et ne sont pas poisseux.

20 Les cheveux séchés sont brillants, non électriques et ont une bonne tenue au cours du temps.

REVENDICATIONS

- Composition de traitement des matières kératiniques, caractérisée par le fait qu'elle contient au moins un polymère anionique et au moins un polymère cationique, en milieu solvant.
- 5 2. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait qu'elle contient, à titre de polymère anionique, un polymère comportant des motifs sulfoniques, carboxyliques ou phosphoriques, et ayant un poids moléculaire compris entre 500 et 5 millions.
- 3. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait qu'elle contient, à titre de polymère cationique, un polymère comportant des motifs amine primaire, secondaire, tertiaire, quaternaire, ayant un poids moléculaire compris entre 500 et 2 millions.
- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée
 par le fait qu'elle contient au moins un agent tensio-actif anionique, cationique, non ionique ou amphotère ou leur mélange.
 - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée par le fait qu'elle contient un agent tensio-actif non ionique, faiblement anionique, amphotère ou leur mélange.
- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le
 milieu solvant est constitué par un milieu aqueux.
 - 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée par le fait que le solvant est choisi parmi les monoslocols, les polyalcools, les éthers de glycol, les esters de glycol et d'acides gras, le chlorure de méthylène utilisés seuls ou en mélange.
- 25 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée par le fait que le polymère cationique est choisi parmi :
 - 1) les dérivés quaternaires d'éther de cellulose;
 - 2) les cyclopolymères solubles dans l'esu choisis parmi les homo ou copolymères de formule :

dans laquelle R" désigne hydrogène ou méthyle, R et R' désignent indépendamment l'un de l'autre, un groupement alcoyle ayant l à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalcoyle, un groupement amidoalcoyle et où R et R' peuvent désigner, conjointement avec l'atome d'azote suquel ils sont rattachés un groupement hétérocyclique tel que pipéridinyle ou morpholinyle associé à un anion cosmétiquement acceptable;

 les homo ou copolymères cationiques dérivés d'acide acrylique ou méthacrylite de motifs :

$$-CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} \stackrel{1}{\stackrel{C}{\downarrow}} -, -CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} \stackrel{1}{\stackrel{C}{\downarrow}} - CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} \stackrel{1}{\stackrel{R}{\downarrow}} - CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} \stackrel{1}{\stackrel{R}{\downarrow}} - CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} \stackrel{1}{\stackrel{R}{\downarrow}} - CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow}} - CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{R}{\downarrow$$

dans lequel R1 est H on CH3.

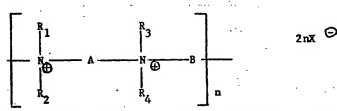
- 10 A est un groupe dicoyl linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalcoyl de 1 à 4 atomes de carbone,
 - R₂, R₃, R₄ identiques ou différents sont un groupe alcoyl, ayant 1 à 18 atomes de carbone ou benzyl.
- R₅, R₆ désigne Hou elcoyl ayant 1 à 6 atomes de carbone, X désigne halogène, méthosulfate.
 - 4) Les polymères cationiques choisis parmi les polymères de formule-A-Z-A-Z- dans laquelle A désigne un radical comportant deux fonctions amine et de préférence
- -N N- et Z désigne le symbole B ou B' identiques ou différents désignant un radical alkylène non substitué ou substitué par des groupements hydroxyle et
- 20 pouvant comporter en outre des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, l à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; les polymères de formule -A-Z₁-A-Z₁- dans laquelle A a la même signification que ci-dessus et Z₁ désigne le symbole B₁ ou B'l et signifie au moins une fois B'₁, B₁ étant un radical alkylène ou hydroxy-alkylène, B'₁ étant un radical alkylène non substitué ou substitué par un ou
- 25 plusieurs radicaux hydroxyle et interrompu par un ou plusieurs atomes d'azote substitué par une chaîne alkyle éventuellement interrompue par un atome d'oxygène et comportant une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle; des polymères de formule -A'-Z'-A!-Z'- dans laquelle A' désigne un mélange de radicaux:

30

et \mathbf{Z}^{i} a les significations indiquées pour \mathbf{B}_{1} , \mathbf{B} , \mathbf{B}^{i} ou \mathbf{B}^{i}_{1} les sels d'ammonium

quaternaire et les produits d'oxydation des polymères -A-Z-A-Z- et -A-Z $_1$ -A-Z $_1$: 35 5) Les polymères quaternaires :

I - à base de motifs récurrents de formule :



- avec R₁, R₂, R₃ et R₄, égaux ou différents représentent des radicaux aliphatiques, alicycliques ou arylaliphatiques contenant au maximum 20 atomes de carbone ou des radicaux hydroxyaliphatiques inférieurs,

ou bien R₁ et R₂ et R₃ et R₄, ensemble ou séparément constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont attachés, des hétérocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote,

on bien R, R, R, et R, représentent un groupement

15 R' désignant hydrogène ou alcoyle inférieur

0 - C - O - R^t 7 - D O

ou bien

20

25

R'5 désignant alcoyle inférieur

R' désignant hydrogène ou alcoyle inférieur

R', désignant alcoylène

D désignant un groupement ammonium quaternaire.

- A et B peuvent représenter des groupements polyméthyléniques contenant de 2
30 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés .
et pouvant contenir, intercalés dans la chaîne principale un ou plusieurs cycles aromatiques

ou un ou plusieurs groupements

avec Y désignant 0, S, SO, SO,

avec R'8 désignant hydrogène ou alcoyle inférieur

R'a désignant alcoyle inférieur

ou bien A et R₁ et R₃ forment avec les deux atomes d'azote auxquels ils sont attachés, un cycle pipérazine, B peut également désigner - CH₂- CH₂- CH₂- CH₂- CH₂- CH₂- CH₃- CH₄- CH

II - à base de motifs récurrents de formule :

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
N_{\bigoplus} & A
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
N_{\bigoplus} & (CH_2)_n & CO - B - OC - (CH_2)_n
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
N_{\bigoplus} & (CH_2)_n & CO - B - OC - (CH_2)_n
\end{bmatrix}$$

dans laquelle :

A désigne un radical alcoylène ou hydroxyalcoylène linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé;

B désigne :

25

3C

20

(a) un reste de glycol de formule - 0 - Z - 0 - où Z désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié ou un groupement répondant aux formules

$$- \frac{1}{2} - \frac{$$

où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation défini et unique ou un nombre quelconque de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation moyen; (b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de la pipérazine de formule :

(c) un reste de dismine bis-primaire de formule

où Y désigns un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié ou le radical bivalent - CH2-CH2-S-S-CH2-CH2-;

(d) un groupement uréylène de formule - MH - CO - MH -

R₁ désigne un radical alcoyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone;
R₂ désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié comportant de 1 à 12
atomes de carbone, les radicaux R₂ peuvent également désigner des groupements
méthylène reliés entre eux et formant avec A lorsque A désigne un radical éthylè
et les deux atomes d'azote, un radical bivalent dérivé de la pipérazine répondant à la formule:

x désigne un halogénure et, en particulier, bromure ou chlorure, n désigne le nombre 1 ou un nombre entier de 3 à 10.

6) Les copolymères dérivés de N-vinylpyrrolidone de formule :

15

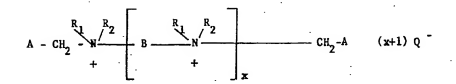
$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & CH_{2} & CH_{2} \\
\hline
 & CH_{2}$$

dans laquelle n est compris entre 20 et 99 mole%, m est compris entre 1 et 80 mole%, p représente 0 à 50 mole%, n+m+p=100, y désigne 0 ou 1, R_1 représente H ou CH_3 ; R_0 désigne - CR_2 - CHOH - CH_2 - ou C_2 H_{2x} où x varie entre 2 et 18;

R₂ désigne - CH₂ - CHOM - CH₂ - ou C_x H_{2x} où x varie entre 2 et 18;
R₃ désigne CH₃, C₂H₅, CH₂ , R₄ désigne CH₃, C₂H₅,

X désigne Cl, Br, I, 1/2 SO₄, HSO₄, CH₃SO₄, M est un motif monomère résultant de l'hétéropolymérisation;

- 7) Les polyaminoamides éventuellement réticulés.
- 8) Les polyalkylène amines éventuellementalcoxylées ou alcoylées.
- Les polymères contenant dans leur chaîne des motifs vinylpyridhe ou vinylpyridinium.
- 5 10) Les résines urée formaldéhyde.
 - 11) Les condensats de polyamine et d'épichlorhydrine.
 - 12) Les homo ou copolymères de vinylbenzylammonium.
 - 13) Les polyureylènes quaternaires.
 - 14) Les polymères colorants constitués par un mélange de polymère cationique
- 10 hydrosoluble comportant des groupements amines secondaires, tertiaires ou ammonium quaternaires, qui, ou bien font partie de, ou bien servent à l'accrochage direct ou indirect de composés porteurs de groupements chromophore ou chromogène arylique ou arylaliphatique, étant entendu que si la chaîne principale comporte des groupements amine faisant partie desdits composés porteurs
- sus nommés, elle comporte nécessairement en outre au moins 10 % des groupes amines aliphatiques par rapport au nombre total des groupements amine de la chaîne.
 - 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que le polyamino amide réticulé est choisi parmi :
- 20 a) Les polyamino amides réticulés, alkylés ou non, obtenus par réticulation d'un polyamino amide préparé par polycondensation d'un composé acide sur une polyamine, avec un agent réticulant choisi parmi les épihalohydrines, les diepoxydes, les dianhydrides, les anhydrides non saturés, les dérivés bis-insaturés dans une proportion comprise entre 0,025 et 0,35 mole par groupement amine du polyamino amide.
 - b) Les polyamino amides réticulés solubles dans l'eau obtenus par réticulation d'un polyamino amide susdéfini avec un agent réticulant choisi parmi
 - I les bishalohydrines, les bis azétidinium, les bis haloacyles diamines, les bis halogénures d'alcoyle.
- 30 II Les oligomères obtenus par réaction d'un composé du groupe I ou des épihalohydrines, des diépoxydes, des dérivés bis insaturés, avec un composé bifonctionnel réactif vis-à-vis de ces composés.
 - III Le produit de quaternisation d'un composé du groupe I . et des oligomères du groupe II
- comportant des groupements amines tertiaires alcoylables avec un agent alcoylant dans une proportion de 0,025 à 0,35 moles par groupement amine polyamino-amide.
- c) Les dérivés de polyamino amides solubles dans l'eau résultant de la condensation de polyalcoylène polyamines avec des acides polycarboxyliques suivie d'une
 40 alcoylation par des agents bifonctionnels de formule ;



5 où x désigne un nombre entier compris entre 0 et 7

A désigne un groupement -
$$CH$$
 - CH_2 ou - CH - CH_2 OH R_3

R, désignant halogène

R₁ et R₂ désignent un groupement alcoyle ou hydroxyalcoyle inférieur, Q désigne halogène, sulfate, méthosulfate

10 B représente un radical alcoylène, un radical

y est un nombre entier variant entre 1 et 4.

- d) Les polymères obtenus par réaction d'une polyalkylène polyamine comportant

 deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec
 un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique, et des acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant 3 à 8 atomes de carbone, le rapport
 molaire entre la polyalkylène polyamine et l'acide dicarboxylique étant compris
 entre 0,8 : 1 et 1,4 : 1 ; le polyamide en résultant étant amené à réagir avec

 l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d'épichlorhydrine par rapport au
 - groupement amine secondaire du polyamide compris entre 0,5 : 1 et 1,8 : 1.

 10. Composition selon l'une quelconque des revendications I à à, caractérisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi les polymères comportant :
- a) au moins un motif sulfonique du groupe constitué par les sels d'acide polystyrène sulfonique, les sels de métaux alcalins ou alcalino terreux d'acides sulfoniques dérivés de la lignine,
 - b) au moins un motif acide crotonique,
 - c) au moins un motif acide acrylique ou méthacrylique,
 - d) au moins un motif éthylène α-β-dicarboxylique ou
- e) au moins un motif choisi parmi les motifs acide allyloxyacétique, méthallyloxyacétique, allyl oxy-3 propionique, allylthioacétique, allylaminoacétique, vinylacétique, vinyloxyacétique, crotyloxyacétique, butenoique-3, pentenoique-4 undécenoique-10, allylmalonique, maléamique, itaconamique, N-mono ou dihydroxy alcoyl maléamique ou itaconamique.
- 35 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que les dérivés d'acide crotonique sont choisis parmi :
- a) les polymères greffés d'esters vinyliques, et esters d'acide acrylique ou méthacrylique, seuls ou en mélange, copolymérisés avec l'acide cutonique, greffés sur des polyalcoylèneglycols dont les groupes Oi terminaux sont, éventuellement, éthérifiés 40 ou estérifiés, ou sur des oxydes de polyalcoylèneglycols azotés;
 - b) les polymères greffés et réticulés résultant de la copolymérisation d'un monomère non ionique, d'acide crotonique, de polyéthylèneglycol et d'un réticulant; c) les terpolymères dérivant:

d'acide crotonique ; d'acétate de vinyle ; d'un éther allylique ou méthallylique de formule :

$$R_{2} - \begin{array}{c} R_{1} \\ C \\ C \\ CH_{2} \end{array} = \begin{array}{c} C \\ C \\ CH_{2} \end{array} = \begin{array}{c} C \\ C \\ CH_{2} \end{array} = \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \end{array} = \begin{array}{c} C$$

dans laquelle :

15

5 R' représente un atome d'hydrogène ou un radical - CH2;

 ${\bf R_1}$ représente une chaîne hydrocarbonée saturée linéaire ou ramifiée ayant de 1 à 6 atomes de carbone ;

R₂ représente soit le radical - CH₃ soit le radical - HC (CH₃)₂

- d) les têtra et pentapolymères résultant de la copolymérisation :
- . d'acide crotonique ;
 - . d'acétate de vinyle ou de propionate de vinyle ;
 - . d'un ester allylique ou méthallylique de formule 11;
 - . d'un monomère choisi parmi :
 - un éther vinylique de formule :

 $CH_2 = CH - O - R_3$

où R, désigne un radical alkyle

- un ester vinylique à chaîne grasse de formule :

$$R_4 - C - O - CH = CH_2$$
 (13)

20 où R est un radical alkyle linéaire ayant de 7 à 11 atomes de

- un ester allylique ou méthallylique de formule :

$$R_5 - C - O - CH_2 - C = CH_2$$
 (14)

25 où R' est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle et R₅ est un radical alkyle.

- e) les terpolymères d'acétate de vinyle, acide crotonique et d'ester vinylique d'un acide monocarboxylique aliphatique saturé ramifié en position α, ayant au moins 5 atomes de carbone dans le radical carboxy 30 lique.
 - 12. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le polymère à motif d'acide crotonique est choisi parmi
 - a) les copolymères obtenus par copolymérisation
 - . d'esters d'alcools insaturés et d'acides saturés à courte chaîne, d'esters
- 35 d'alcools saturés à courte chaîne et d'acides insaturés ;
 - .d'acide crotonique ;
 - d'esters d'acides à longue chaine et d'alcool insaturé, les esters d'acides insaturés et d'un alcool saturé ou insaturé comportant 8 à 18 atomes de car-

bone ou d'un alcool de lanoline, les éthers alcoylvinyliques, alcoyl allylique, alcoyl-méthallylique, alcoyl-crotylique et les α -oléfines.

- b) les polymères d'acide crotonique et leurs copolymères avec un monomère non saturé, monoéthylénique.
- c) Les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique avec des esters acryliques ou méthacryliques ou un éther alcoyl vinylique.
 - d) Les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique et d'un monomère choisis parmi les esters vinylique, allylique et méthallylique à longue chaîne carbonée.
- 10 13. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que les polymères / acide acrylique ou méthacrylique sont choisis parmi :
- a) Les polymères greffés d'esters vinylique od d'esters d'acide acrylique ou méthacrylique seuls ou en mélange, copolymérisés avec l'acide acrylique ou méthacrylique, greffés sur des polyalcoylène glycols éventuellement éthérifiés ou estérifiés
 15 ou sur des oxydes de polyalcoylèneglycols azotés.
 - b) Les polymères greffés et réticulés résultant de la copolymérisation d'un monomère non ionique, d'acide acrylique ou méthacrylique, de polyéthylèneglycol et d'un réticulant.
 - c) Les ter-têtra ou penta polymères supérieurs :

20 - d'un monomère de formule :

$$CH_{2} = C - C - NH - C - CH_{2} - CH_{3}$$

$$CH_{3}$$
(15)

dans laquelle :

R₁, R₂ et R₃ représentent hydrogène ou méthyle et n égal à 0 ou un nombre entier de 1 à 10 - d'un monomère soluble dans 1'eau

(15)
$$R_4 - CH = C - (CH_2)_m - CON - Z - CH$$

dans laquelle :

30

R' représente hydrogène ou méthyle ; Z représente alkylène linéaire ou ramifié éventuellement substitué par une ou deux fonctions hydroxyméthyle ;

35 m est égal à 0 ou 1;

R₄ désignant H ou COR₆ où R₆ est OH ou -NH-R₇, R₇ désignant H ou -Z-OH et R₅

désignant H ou CH₃ lorsque m = 0 ou bien R₄ désignant H et R₅ COR₆, R₆ ayant la signification susindiquée lorsque m = 1.

- d'un monomère choisi parmi l'acide acrylique ou méthacrylique éventuellement copolymérisé avec un autre monomère.
- d) Les tétrapolymères de N-tertiobutylacrylamide ou N-isopropylacrylamide-acrylamide ou méthacrylamide-acide acrylique ou méthacrylique-N- vinylpyrrolidone.
- 5 14. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le polymère dérivé d'acide acrylique ou méthacrylique est choisi parmi :
 - a) Les polymères hydrosolubles d'acide acrylique ou méthacrylique et les copolymères avec un monomère non saturé monoéthylénique et leurs mélanges.
- b) Les homopolymères d'acide acrylique réticulés à l'aide d'un agent polyfonction-10 nel.
 - c) Les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique avec les monomères tels que l'acrylamide ou leurs mélanges.
 - d) Les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique avec l'alcool vinylique et leurs mélanges.
- 15 e) Les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates.
 - f) Les copolymères constitués de 40 à 90 % de vinylpyrolidone, 40 à 50 % d'un monomère d'ester vinylique et de 20 à 30 % d'acide acrylique ou méthacrylique.
 - 15. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le contif polymère / acide ethylène α - β -carboxylique est choisi parmi :
- 20 a) Les copolymères avec des composés susceptibles d'être polymérisés contenant un groupe C = CH₂ choisi parmi les vinylesters, vinyléthers d'alkyl en C₁-C₄, acide acrylique, dérivés phénylvinyliques.
 - b) Les semi esters en C₁ à C₈ des copolymères précédents.
- c) Les copolymères avec une oléfine ayant 2 à 4 atomes de carbone partiellement
 estérifiés par un alcanol.
 - d) Les copolymères avec un ester allylique ou méthallylique monoestérifiés par un alcool aliphatique ou amidifiés par une amine aliphatique, cyclique ou hétérocyclique ou
- les terpolymères avec un ester allylique ou méthallylique et un acrylamide ou méthacrylamide dont les fonctions anhydrides sont mono estérifiées ou amidifiées, éventuellement copolymérisés avec des α-oléfines, des éthers vinyliques, des esters acrylique ou méthacrylique et éventuellement l'acide acrylique ou méthacrylique ou la .-vinyl pyrrolidone.

e) Les ter-tétra-pentapolymères :

d'un monomère de formule :

$$CH_{2} = C - C - NH - C - CH_{2} - CH_{3}$$
(15)

dans laquelle :

R₁, R₂ et R₃ représentent hydrogène ou méthyle et n égal à 0 ou un nombre entier de 1 à 10

. d'un monomère soluble dans l'eau de formule :

$$R_4 - CH = C - (CH_2)_m - CON - Z - OH$$
 (16)

dans laquelle :

10

35

R' représente hydrogène ou méthyle ;

Z représente alkylène linéaire ou ramifié éventuellement substitué par une ou

15 deux fonctions hydroxymethyle;

m est égal à 0 ou 1, R_4 désignant H où -COR ou R_6 est OH ou -NH-R 7

R7 designant H ou - Z - OH et R5 designant H ou CH3 lorsque m = 0 ou

R₄ désigne H et R₅ COR₆, R₆ ayant la signification susindiquée lorsque m = 1.

. A'anhydride maléique.

20 f) Les polymères résultant de la polymérisation':

- . d'un monomère de formule (15)
- . d'un monomère de formule :

$$R_{15} - CH = C - (CH_2)_p - CONH_2$$

25 R₁₅ désignant H ou COOH et

 R_{16} H ou CH₃ lorsque p = 0

ou R₁₅ désigne H et R₁₆ COOR lorsque p = 1.

- . d'un monomère constitué par l'anhydride maléique, et éventuellement d'autres monomères.
- 30 g) Les polymères colorés à base d'anhydride maléique.
 - 16. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi :
 - a) Les copolymères greffés et réticulés résultant de la copolymérisation :
 - d'au moins un monomère non ionique ;
 - d'acide allyloxyacétique ou vinylacétique ;
 - de polyéthylèneglycol et d'un réticulant,
 - b) Les copolymères obtenus par copolymérisation :
 - d'un ester d'alcool insaturé et d'acide carboxylique saturé à courte chaine, d'esters d'alcool saturés à courte chaine et d'acides insaturés.

- d'un acide insaturé choisi parmi l'acide butenoique -3, pentenoique-4, undecénoique -10, allylmalonique, allyloxyacétique, crotyloxyacétique méthallyloxyacétique, allyloxy-3 propionique, allylthioacétique, allylaminoacétique, vinyloxyacétique.
- les esters d'acides à longue chaîne et d'alcool insaturé, les esters des acides insaturés susnommés et d'un alcool saturé ou insaturé linéaire ou ramifié
- c) Les têtra ou pentapolymères résultant de la copolymérisation :
 - d'acide allyloxyacétique;

5

10

35

- d'acétate de vinyle ou de propionate de vinyle et d'un monomère choisi parmi les composés de formules 12, 13 et 14.
 - d) Les copolymères obtenus par copolymérisation :
 - d'au moins un monomère de formule (15);
 - l'acide N-mono ou di-hydroxy alcoyl maléamique ou itaconamique ;
- 15 la N-vinylpyrrolidone ou les acrylates ou méthacrylates de formule :

$$CH_2 - C - COO (CH_2 - CH_2 - O) \rho R''$$
 (17)

dans laquelle R' désigne H ou méthyle, ℓ est 3 ou 4, R" est méthyle ou éthyle et éventuellement un autre monomère.

- 20 c) Les copolymères obtenus par copolymérisation :
 - d'au moins un monomère de formule 15;
 - d'acide maléamique et itaconamique ;
 - les monomères de formule (16) ou (17) et, éventuellement, d'autres monomères.
- 25 17. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisée par le fait qu'il s'agit d'une composition destinée à être rincée choisis parmi les shampooings, les lotions à rincer, les compositions tinctoriales, les mousses à raser, les crèmes ou laits de traitement des cheveux, les lotions, crèmes, laits de traitement des cheveux avant shampooing, coloration, décoloration, permanente.
 - 18. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée par le fait qu'elle contient des savons présents à raison de 10 à 30 % en poids, des émulsifiants choisis parmi les alcools gras oxyéthylénés ou polyglycérolés présents à raison de 0,5 à 25 % en poids, des sulfates d'alcoyle oxyéthylénés présents à raison de 0,5 à 15 % en poids, des amides gras présents dans des quantités variant entre 0 et 10 % en poids, des alcools gras présents dans des quantités variant entre 0 et 25 % en poids, des agents alcalinisants.
- 19. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée par le fait qu'elle contient un alcool naturel ou synthétique ayant 12 à 18 atomes de carbone présents à raison de 0,5 à 25 %, des émulsifiants choisis parmi les alcools gras oxyéthylénés ou polyglycérolés présents à raison de 0,5 à 25 % en poids, des sulfates d'alcoyle oxyéthylénés présents à raison de 0,5 à 15 % en poids, des amides gras dans des quantités variant entre 0 et 10 % en poids.

- 20. Composition selon l'une quelconque des revendications l'à 17, caractérisée par le fait qu'elle contien des colorants choisis parmi les colorants d'oxydation, les colorants directs de la série des anthraquinoniques, azolques, les dérivés nitrés du benzène, les indamines, les indoanilines, indophénols et que le pH est compris entre 9 et 11.
- 21. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée par le fait qu'elle contient au moins un détergent présent à raison de 0,2 à 50 % en poids et de préférence de 3 à 20 % en poids, choisi parmi les détergents anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères et des adjuvants cosmétiques choisis parmi des parfums, des colorants, des conservateurs, des épaississants, des stabilisateurs de mousse, des agents adoucissants et des résines cosmétiques, le p!: étant compris entre 3 et 10.
 - 22. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée par le fait qu'elle contient des tensio-actifs non ioniques ou cationiques pouvant etre présents dans des quantités allant jusqu'à 20 % choisis parmi les produits de condensation d'un monoalcool, d'un α-diol, d'un alcoylphénol ou d'un amide avec le glycidol ou des alcools, alcoyphénols, des acides gras polyéthoxylés ou polyglycérolés à chaine grasse linéaire ayant entre 8 et 18 atomes de carbone, le pH étant compris entre 2 et 9,5.
- 20 23. Composition selon l'une quelconque des revendications l à 22, caractérisée par le fait qu'elle contient un agent tensio-actif non ionique de formule :

 R, CHOH CH, O CH, CHOH CH, O H

dans laquelle R₄ désigne un radical aliphatique, cycloaliphatique ou arylaliphatique ayant 7 à 21 atomes de carbone, les chaînes aliphatiques pouvant comporter 25 des groupements éther, thioéther, hydroxyméthylène et p est compris entre 1 et 10.

- 24. Composition selon l'une quelconque des revendications 22 ou 23, caractérisée par le fait qu'elle contient en plus des tensio-actifs anioniques ou amphotères.
- 25. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractéri-30 sée par le fait qu'elle se présente sous forme d'une émulsion non ionique ou anionique à base d'un mélange d'huiles et/ou d'alcools gras et d'alcools gras polyéthoxylés ou à base de savons.
- 26. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de gel contenant des épaississants 35 présents à raison de 0,5 à 15 % en poids.
 - 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de mousse à raser et contient des savons et, éventuellement, des acides gras, des stabilisateurs de mousse, des adoucissants en aérosol.
- 40 28. Composition de traitement des matières kératiniques, caractérisée par le

fait qu'elle contient un polymère anionique choisi parmi les polymères comportant :

a) au moins un motif d'acide sulfonique du groupe constitué par les sels d'acide

polystyrène sulfonique, les sels de métaux alcalins ou alcalino-terreux d'acide

sulfonique dérivés de la lignine,

- 5 b) au moins un motif acide crotonique comportant au moins un autre monomère différent de l'acétate de vinyle ou les dérivés greffés et/ou réticulés tels que définis dans les revendications 11 ou 12,
 - c) au moins un motif d'acides insaturés définis dans la revendication 16,
- d) au moins un motif d'acide acrylique ou méthacrylique tel que défini dans la 10 revendication 13 ou 14,
 - e) au moins un motif éthylène α - β dicarboxylique tel que défini dans la revendication 15 et un polymère cationique.
 - 29. Composition de traitement des matières kératiniques, caractérisée par le fait qu'elle contient / polymère anionique, un bipolymère acétate de vinyle/
- 15 a c i d e c r o t o n i q u e et un polymère cationique choisi parmi les dérivés d'éthers de cellulose, les cyclopolymères, les homo ou copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique, les dérivés de N-vinyl
- pyrrolidone, les polyalkylènes amines, les polymères contenant dans leur chaine 20 des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, les résines urée-formaldéhyde, les condensats de polyamine et d'pichlorhydrine, les homo ou copolymères de vinyl benzylammonium, les polyureylène quaternaires, les polymères colorants, définis dans la revendication 8.
- 30. Composition selon la revendication 28, caractérisée par le fait que le 25 polymère cationique est l'un quelconque des polymères définis dans la revendication 8.
 - 31. Composition selon l'une quelconque des revendications l à 28, caractérisée par le fait qu'elle contient, comme polymère cationique, un polyamino amide éventuellement réticulé ou une polyalkylène amine et comme polymère anionique un à motif d'enide fatult en comme polyalkylène amine et comme polymère anionique un l'a
- 30 motif d'acide éthylène α-βdicarboxylique, un polymère à motif d'acide acrylique ou méthacrylique, un polymère à motif d'acide crotonique comportant au moins un monomère différent de l'acétate de vinyle ou greffé et/ou réticulé.
 - 32. Composition de traitement des matières kératiniques selon la revendication 31, caractérisée par le fait qu'elle contient un agent tensio-actif non ionique
- 35 ou faiblement anionique ou leur mélange.
 - 33. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 28 caractérisée par le fait qu'elle contient comme polymère cationique un cyclopolymère ou un polymère ammonium quaternaire tels que définis dans la revendication 8.
- 34. Composition selon la revendication 33, caractérisée par le fait qu'elle 40 contient au moins un agent tensio-actif anionique.

- 35. Composition selon la revendication 34, caractérisée par le fait qu'elle contient en plus au moins un tensio actif non ionique.
- 36. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée par le fait qu'elle contient en plus des polymères amphotères ou non ioniques.
- 37. Composition selon l'une quelconque des revendications 28 à 36, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme d'une solution dans un solvant choisi parmi l'eau, les monoalcools, les polyalcools, les éthers de glycol, les esters acceptables, de glycol ou d'acide gras et le chlorure de méthylène et des adjuvants cosmétiquement/
- 38. Composition selon l'une quelconque des revendications 28 à 37, caractéri-10 sée par le fait qu'elle contient des dérivés méthylolés.
 - 39. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 38, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de lyophilisat.
 - 40. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 39, caractérisée par le fait que le polymère cationique est présent dans une quantité comprise
- 15 entre 0,01 et 10 % et de préférence de 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 41. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 39, caractérisée par le fait que le polymère anionique est présent dans une quantité comprise entre 0,01 et 10 % et de préférence comprise entre 0,02 et 5 % en poids par 20 rapport au poids total de la composition.
 - 42. Composition selon l'une quelconque des revendications l à 41, caractérisée par le fait que le solvant ou le tensio-actif est présent à raison de 0,1 à 70 % et de préférence à raison de 0,5 à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 25 43. Composition de traitement de matières kératiniques, caractérisée par le fait qu'elle contient un complexe ou polysel résultant de l'association d'un polymère anionique avec un polymère cationique en milieu solvant.
- 44. Composition selon la revendication 43, caractérisée par le fait que le polymère cationique est choisi parmi les polymères à ammonium quaternaire ou 30 cyclopolymères tels que définis dans la revendication 8.
 - 45. Composition selon la revendication 43 ou 44, caractérisée par le fait que la polymère anionique est choisi parmi les sels d'acide polystyrène sulfonique, les dérivés d'acide crotonique, les sels de sodium de la carboxyméthylcellulose.
- 35 46. Composition selon l'une quelconque des revendications 43 à 45, caractérisée par le fait que le complexe est formé à partir de polymères anioniques et cationiques présents dans des proportions stoechiométriques.
- 47. Procédé de traitement des matières kératiniques en vue de fixer un polymère anionique, caractérisé par le fait que l'on utilise, lors de l'application 40 dudit polymère, un polymère cationique en combinaison avec le polymère anionique,

en milieu solvant, et qu'on procède à un rinçage après application.

- 48. Procédé selon la revendication 47, caractérisé par le fait que 1'on utilise une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 46.
- 5 49. Procédé de traitement des matières kératiniques, caractérisé par le fait que l'on applique sur lesdites matières une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications 28 à 46.
 - 50. Procédé selon la revendication 47, caractérisé par le fait que l'on applique une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendica-
- tions 1 à 46 à un premier pH ajusté de façon à ne pas précipiter l'association du polymère anionique et cationique et que dans un second temps et sans rinçage intermédiaire, on modifie le pH au niveau des cheveux en vue d'entrainer la précipitation de l'association polymère anionique-polymère cationique sur la matière kératinique.
- 15 51. Procédé selon la revendication 47, caractérisé par le fait que l'on applique dans un premier temps une composition contenant en solution le polymère cationique et dans un second temps on applique une seconde composition contenant le polymère anionique.
- 52. Procédé selon la revendication 51, caractérisé par le fait qu'au moins 20 une des compositions contient un agent tensio-actif.
- 53. Procédé selon la revendication 51 ou 52, caractérisé par le fait que la première composition est à un pH n'entraînant pas la précipitation du polymère cationique et que la seconde composition est à un pH ajusté de manière à provoquer, après application, la précipitation de l'ensemble des polymères sur les 25 matières kératiniques.
- 54. Procédé de traitement de fibres kératiniques, caractérisé par le fait que l'on applique dans un premier temps, une première composition contenant un polymère cationique et un réducteur et que dans un second temps, on applique une composition neutralisante contenant un polymère anionique en vue de défriser 30 ou onduler les cheveux.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
DEBLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.